FUNKTIONELLE PATHOLOGIE

EINE

KLINISCHE SAMMLUNG

VON

ERGEBNISSEN UND ANSCHAUUNGEN EINER ARBEITSRICHTUNG

VON

DR. GUSTAV VON BERGMANN

ORDENTL PROFESSOR DER INNEREN MEDIZIN UND DIREKTOR DER IL MED UNIVERSITÄTSKLINIK BERLIN

UNTER MITARBEIT VON

DR. MARTIN GOLDNER
ASSISTENT DER KLINE

MIT 74 ABBILDUNGEN



BERLIN VERLAG VON JULIUS SPRINGER 1932 ALLE RECRITE, INSBESONDERE DAS DER ÜBERSETZUNG IN FREMDE SPRACHEN, VORBEHALTEN, COPYRIGHT 1932 DY JULIUS SPRINGER IN BEBLIN. PRINGED IN GERMANY.

MEINEN MITARBEITERN VON EINST UND JETZT IN DANKBARKEIT GEWIDMET

Inhaltsverzeichnis.

Einleitung
Kapitel 1. Colon
Funktionelle Anatomie des Colons, — Die Haustrenhildung, — Pharmakologische Beeinflussung. — Parasympathische Colonformung. — Die Ohstipation. — Die Röntgendarstellung des Darmes und seiner Schleimhaut. — Der Begriff der Irritation. — Colica mucosa und Colitis gravis. — Die Umstimmungstherapie. — Funktionelle Pathologie der Appendix. — Die Neuromatose der Appendix. — Darmdivertikel.
Kapitel 2. Magen I
Alte und neue Funktionspathologie des Magens. — Bedeutung der Lage- anomalien (Ptoss, Atonie und Ektasie). — Ulcus duodeni und Ulcus ventriculi. — Die funktionelle Einheit des Ulcus pepticum. — Die Theorien der Ulcus- genese. — Röntgenologie des Magens. — Die direkten Rontgenzeichen des Ulcus. — Röntgenolifterentialdiagnose. — Das schüsselförmige Carcinom und seins klünische Symptomatik. — Der relative Wert der Magensaftunter- suchung. — Symptomatik der Ulcuskrankheit. — Periodizitat. — Hunger- schmerz und Spätschmerz. — Ulcuskrankheit ohne Ulcus?
Kapitel 3. Magen II
Der Gastritisbegritf in der Pathologie, in der Klinik und in der Röntgenologie. —Die Irritation. — Bedeutung von Schleimgehalt und Aciditat. — Gastritis acida und anacida. — Gastritis atrophicans und hypertrophicans. — Gastritis granulosa und psendopolyposa. — Die Atiologie. — Die hämatogene Gastritis. — Das "epiphrenale Syndrom". — Die sog, Hiatushernie als Traktion der Kardia oder ein "Antrum cesophagi". — Der Kardiospasmus. — Gastritis als Nachkrankheit des operierten Magens. — Therapie von Ulcus und Gastritis.
Kapitel 4. Pankreas
Die experimentelle Pankreasnekrose. — Die fermentative Pankreasauto- digestion und die bakterielle Pankreatitis. — Die leichten akuten Pankreas- beschwerden. — Der Linksschmerz und die klinische Symptomatologie. — Duodenale Pankreasduagnostik. — Der Ätherreflex. — Die Therapie, ins- besondere der leichten Pankreatitis. — Funktionelle Beziehungen zwischen Pankreas und Gallenwegen. — Das Divertikel an der Papilla Vateri. — Seltene Röntgenbefunde. — Die Pankrealgie.

109

Kapitel 5. Extrahcpatische Gallenwege

Begriff der Cholccystopathie. — Die Geschehenskreise der Dyskinesie, Dyscholie, Cholccystitis und Cholclithiasis. — Die Motorik der extrahepatischen Gallenwege. — Suhtildiagnostik. — Die Therapie der Cholccystopathien.	
Kapitel 6. Leher Begriff der Hepatopathie. — Die fließenden Ühergänge zwischen den einzelnen Formen. — Der Ikterus eimplex als Ausdruck quantitativen Verhaltens diffusen Leberschadens. — Die Cholangitis. — Primäre und sekundare Circhosen. — Die Fettleher. — Akuter Lebersusammenhruch. — Der Zustand der epithelialen Leherzolle. — Die Funktionsproben der Leher. — Latente und larvierte Hepatopathien. — Die Therapie der Hepatopathien.	137
Kapitel 7. Entzündung und Allergie. Die Bedeutung des Entzündungsprohlems für die innere Medizin, — Bakteriologie und Entzündung. — Die "fluktuierende Streptomykose". — Der Stoffwechsel der Entzindung im ahgesehlossenen Entzindungsraum. — Carcinomstoffwechsel und Entzündungsstoffwechsel. — Die ahakterielle Entzündung als Folge toxischen Eiweißzerfolls. — Die celluläre Reaktion der entzündlichen Cantharidenhlase. — Die Goldhehandlung der Arthritis. — Die allergischen Kraukheiten, ein Teil hyperergischer Zustände in der Klinik.	164
Kapitel 8. Stoffwechselprobleme. Fettsucht und Magersucht Das Problem des Energieumsatzes.— Begriff des Stoffwechsels.— Die sog. "Stoffwechsel"krankheiten.— Kohlehydraf- und Fettsoffwechsel der Fettsucht, vermehrter Aufbau im Fettgewehe, erschwerter Abhau, Ketonkörper und Kreatin bei Schwund des Muskelglykogens.— Fettsucht, ein Problem des intermediaren Stoffwechsels.— Die lipomatöse Tendenz.— Magersucht und Magerkeit.— Formes frustes der Simitondschen Kachezie.	194
Kapitel 9. Morbus Basedow. Thyreotische Konstitution Die Kreislaufverhaltnisse heim Morbus Basedow. — Schilddrüsenhormon und chemische Wammergulation. — Die Hyperthyreose als Zentralgeschehen. — Wert der Grundumsatzhestimmung. — Basedowoid und thyreotische Konstitution. — Der Jod. mot Thyroxinnachweis ım Blut und in Geweben. — Die Acetonitrilieaktion. — Endoknine Konstitutionstitutions.	221
Kapitel 10. Hypertonus als Funktionaverhalten Das einheitliche Ahweichen der Funktion als übergeordneter hetriehstechnischer Begriff. — Die Arteriolenfunktion als das Dominierende in der Pathologie des Blutdrucks. — Ist Adrenalin ein humoraler Regulator? — Körpereigene Stoffe. — Die Sklerose der großeren Gelaße hat nichts mit der Blutdruckerhöhung zu tun. — Auch nicht die Sklerose der Aorta. — Begriff der essentiellen Hypertonie. — Blutdruckerhöhung aus anderen Ursachen als aus einer Störung der Arteriolenfunktion. — Bedeutung des Venendruckes.	241
Kapitel 11. Klinik der Blutdruckkrankheit. Normaler und "pseudonormaler" Blutdruck. — Die Anamnese des Hypertonikers. — Allgemeine Symptomatik. — Die Phrase der "Alterskrankheit". Differen ist. Die stille betrete Herstenen "Vittgelweginver-	267

 Differentielle Diagnostik des latenten Hypertonus. — Nitroglycerinversuch. — Die inversen Gefäßreaktionen. — Hypertonus als nittzliche Regulation? — Spontanheilungen. — Die Behandlung des hohen Blutdrucks.

physikalisch-diatetisch, klimatisch, medikamentos.

Kapitel 12. Lokalisierte Betriebsatörungen dea Kreislaufs Die Lehre von der Apoplexie. - Apoplexie und Arteriosklerose. - Hirnblutung als Folge gestorter Gefaßreaktion. - Die Gefaßatonien. - Angio-

spastische Insulte und Äquivalente. - Die Dysbasia angiosklerotica und angiospastica. — Der doigt mort. — Raynaudartige Erscheinungen. —

Apoplexie und Witterung. - Therapie des Angiospasmus.

Die Lehre von der Angina pectoris. - Die insuffiziente Coronardurchblutung als einheitliche Funktionsstörung, - Der Herzschmerz. - Seine Auslosung durch ungenugende Blutheferung. - Vagus und Carotis-sinus als Regulatoren der Coronardurchblutung. - Myomalacien als das häufige anatomische Dokument der Angina pectoris. - Myocarditis. - Die sog. .. Pseudo-angina pectoris". - Therapie.

Herzneurosen und Begriff der Capillarbetriebsstörung. -- Die cyanotische Form der Capillarbetriebsstorung. - Eine Gewerbekrankheit der Schuhmacher. - Therapie.

- Kapitel 13. Kompensation und Dekompensation des Kreislaufes . 304 Herzmuskel und Peripherie und ihre Bedeutung fur die Dekompensation. -Kraislauf und Muskelchemismus, - Die Blutdepots, - Der Begriff der zirkulierenden Blutmenge. - Die Kreislaufzeit. - Die Stromungsgeschwindigksit. - Plus- und Minusdekompensation. - Die Hauptursachen des Kreislaufversagens. - Die Differentialdiagnostik der Dekompensationen in der Praxis. - Digitalistherapie. - Die Therapie der Rhythmusstörungen dss Herzens. - Der Kauffmannsche Wasserversuch. - Zur postoperativen Kreislauftherapie.
- Vagotonis und Sympathicotonie. - Die vegetativ Stigmatisierten. -Das "vegetative System". - Die "reinen" Organneurosen. - Die Organdetermination der Psychoneurosen. - Der Begriff der Betriehsstörung. -Die visceralen Reflexe. - Die Headschen Zonen. - Das Prohlem der Organschmerzen.
- Die "Krise" in der Medizin und das "epigonale" Zeitalter. — Die Wandlung der Krankheitsziffern als Postulat funktioneller Pathologie. - Allgemeine Umwertung in der Diagnostik. — Die Cavetediagnosen. — Die Diagnosen, die haufiger gestellt werden mussen. - Rheuma und "Pseudorheuma". -Larviertes und latentes Kranksein.
- Korperliche Vorgange hei Affektsstuationen. - Die Triebe als Ausdruck

. . . poj omopajonomom imeorich met weenserwitkung, des l'arallelismus und der Korrelation. - Die psychophysische Gesamtsituation. - .. Geschehnis" und "Erlebnis". — Das Mißverstandliche des Ausdrucks "psychogen". - Die Grenzen kausal-mechanischen Verstehens. - Kasuistik zum psychophysischen Verhalten. - Psychoanalyse und Psychotherapie. -Die "innere Lebensgeschichte". - Das Irrationale. - Richtigkeit und Brauchharkeit. - Die arztliche Mission auch außerhalb des naturwissenschaftlichen Welthildes

Kapitel 17. Regulationen Die Regulationen als Organisationserklärung. — Wie reguliert wird Warmeregulation, Atmung Wasser-Salz-Wechsel, hormonale Regulation, Blutzucker, Blutdruck, Säure-Salz-Wechsel, hormonale Regulation, Schemas: Reiz und Reizbeantwortung. — Kritik an der Neurorgulation: Derwertung des bedingten Reflexes, "Zentrenhierarchie". — Untrennbar- keit neund Umwelt. Rapitel 18. Zur finalen Betrachtungaweise für Naturforachung und Kausalität und Teleologie.	
• • • 4	14

"Um mich zu retten, betrachte ich alle Erscheinungen als unabhängig vonenander und suche sie gewaltsam zu isolieren. Dann hetrachte ich sie als Korrelate und sie verbinden sich zu einem entscheidenden Leben"

> GOETHE: Zur Natur- und Wissenschaftslehre, Maximen und Reflexionen

Einleitung.

Was in diesem Buche niedergelegt ist, ist nichts einheitlich Gesehlossenes, vielleicht nur zusammengehalten durch eine Arbeitsgemeinschaft. Oft genug nahm es keineswegs von meinen eigenen Arbeiten oder Interessen seinen Ausgang und fügte sich ihnen erst sekundar ein. Grund genug, mit besonderer Daukbarkeit diese Schrift meinen einstigen und jetzigen Mitarbeitern zu widmen und ihre Leistungen in keinem der folgenden Kapitel zu vergessen, wir haben Alle voneinander gelernt. Es soll darum zum Ausdruck kommen, daß in einer einzelnen Klinik sowohl eine Reibe objektiver Resultate, als auch die Art der Ansehauung konvergierend dem arztichen Denken und Handeln eine subjektive spezifische Riehtung geben können — das mag man "Schule" nennen.

Die Muhe, das eorrelativ verbunden zu sehen, was seit 20 Jahren und mehr isoliert in Woehenschriften, Zeitschriften, Hand- und Lehrluchern und Kongreßreferaten sieh finden laßt, ist zu groß, als daß es den Außenstehenden zugemutet werden konnte. Ich danke es mennem Assistenten, Dr. MARTIN GOLDNER, daß er mich, über eine Zusammenfassung wesentlich hinausgebend, weitgebend unterstützt hat. So entstand jene "klinische Sammlung" als Darstellung dessen, was sich uns ergab, das nach Geschlossenheit strebt, ohne sie je erreichen zu können Dieses Streben erforderte von mir selbst vielfach auch erhebliche Neugestaltung.

Wiederholungen waren nicht zu vermeiden, da jedes Kapitel kurz und für sich verwertbar sein soll. Dennoch soll der Gesichtspunkt der Funktion, der für die klimsche Pathologie leitend 1st, die Beziehungen der einzelnen Themen zuennander aufzeigen.

Das völlig Subjektive soll nicht entschuldigt werden. Mir scheint eine Klinik das Recht zu haben, ihr eigenes Werk einheitlich darzustellen, auch wenn sie weiß, einen wie kleinen Sektor des gesamten Anschauungs- und Tatsachenkreises sie mir zu durchlausen vermag. So soll es verstanden werden, wenn die Leistungen Anderer, obwohl nicht vergessen, meist weniger beachtet scheinen

und nicht hervortreten, sondern nur das, bewußt einseitig, breiter ausgemalt oder flüchtig skizziert zur Darstellung kommt, womit gerade unser Werk sich beschäftigt hat. Es werden deshalb auch in den Fußnoten nur die Arbeiten unseres Arbeitskreises fast vollständig aufgeführt sein. Am Ende eines jeden Kapitels wird nur auf einige für den Zusammenhang wichtige Arbeiten anderer Autoten verwiesen. Von einer Literaturübersieht wurde also völlig abgeseben. Soweit einzelnen Krankheiten ein Kapitel gewidmet ist, wird auch von ihnen nur das ausgesagt, was uns gerade für unseren Zusammenhang beschäftigt hat. Nirgends also ist Vollständigkeit und Lückenlosigkeit angestrebt, es sind auch Teile aus bereits Publiziertem übernommen, vieles ist in Fortfall gekommen.

Die Darstellungsart weicht also ahsichtlich völlig von der eines Lehrbuchs ab, möchte aber auch etwas anderes sein als eine Sammlung von Fortbildungsvorträgen. Größte, wichtige Kapitel der Klinik, wie etwa die der Pbthise, des Carcinoms, der Lues und viele audere wird man fast ganz vermissen: "Ergebnisse und Anschauungen unserer Arbeitsrichtung" sind als "klinische Sammlung" gefaßt, so also sind diese Kapitel ausgewählte. Die Wahl wurde bestimmt vom Erleben am Krankenbett, das aber nur scheinbar zufallig Probleme stellte, sondern notwendig gebunden ist an die Reaktionen eigener Mentalität.

Die Form solcher kliuischen Aufsatze ist wohl üblieber im Auslande — ich denke an Trousseau, Chancot, Mackenzie u.a. — als beim Deutschen, den so oft Grundlichkeit zum streng neutralen Sammehreferat führt, statt mit Subjektivität sich zu äußern und zu einer Stellungnahme zu kommen, die bekennt, Angriffsmöglichkeiten bietet und durch Kampf Entscheidungen fordert

Aus der unmittelbaren, neuen Wahrnehmung am Fluorescenzschirm der großen Colonbewegungen des Menschen erwuchs mit das Verstehen der Dyskinesien. Das Colon soll deshalb am Anfang der Darstellung stehen.

Die gestorte Funktion am peptischen Teil des Verdauungsrobres schien mir das Ulcus spasmogen zu erzeugen, und wetter waren es wieder dyskinetische Vorgänge an den Ausfuhrungsgangen der großen Verdauungsdrüsen, die das lebendige Geschehen wie die Beschwerden uns verständlich machten.

Auch beim Kreislauf begann später unsere Betrachtungsart mit dem neuromuskularen Verhalten der Arteriolen, zuletzt dem der Venen und führte zum dynamischen Begriff der Betriebsstorung für Hypertonus, Dekompensation und lokalem vascularem Geschehen.

Jene geordneten Regulationsmaßnahmen und ihre Störungen mußten über die Erfassen des neural gesteuerten hinaus humorale Disharmonien erkennen lassen — die vegetativ Stymatisserten namentlich als hyperthyreotische Konstitution —, die Haufigkeit der larvierten und latenten Erkrankungen und als praktische Konsequenz die Forderung des Abbaus der reinen Organneurosen wurden mir zur einschneidenden diagnostisch therapeutischen Wandlung Es fielen die Schranken zwischen anatomisch und funktionell: Eine Störung der Leistung, der Funktion ist keineswegs identisch mit "neurotisch" oder gar "psychogen".

Die Einbeziehung der psychischen Verhaltungsweisen ist Forderung der arztlichen Mission. Sie reicht üher das biologisch-kausal-naturwissenschaftliche ins finale Erkennen, ja ins Irrationale.

Das klinische Schauen — "τὸ δάνασθαι στοπεῖτ" des Hippokrates — hatte mich gezwungen, die Fettsvelt nicht als Bilanzprohlem, vielmehr als Ausdruck intermediarer Störungen der Stoffwechselregulationen zu sehen — lipomatöse Tendenz. Heute sind faßhare veranderte Ahläufe in der Beziehung Fett—Kohleliydrat, Ketonkorper—Glykogen daraus entstanden, welche den Glauhen an die Vorherrschaft der Leher für die Intermediarvorgånge in Frage stellen können und die Peripherie so auch die größere Masse der Skeletmuskulatur mindestens als ebenso wiehtig für die größere chemischen Umsetzungen erkennen.

Die experimentelle akute Pankreasautodigestion als drittes Arbeitsgebiet führte zur Einsicht gewaltiger Wirkungen des korpereigenen Euweißzerfalls überhaupt, als Autointoxikation, und der wiederbolte Schaden hlutteemder Stoffe leitete üher zur Khnik der allergischen Entzündung, aus der wir die Krankheitslage und das Gewebsverhalten jetzt ansehen als eine veränderte humorale wie anatomische Leistung, deren Lenkung therapeutischer Erfolg ware.

Aus diesen drei Wurzeln, die aus dem fruchtharen Boden klinischer Erde in meiner Assistentenzeit Nahrung fanden, erwuchs — so will es mir jetzt scheinen — ein Baum mit vielen weitersprossenden Asten Der Vergleich besagt, daß es wohl ein Ganzes ist, aber nicht vergleichhar wie im Tierreich personaler Ganzheit, sondern wie hei der Pflanze zwar Vielheit von einzelnen Bliten und Früchten, mancher Ast von anderen veredelnd aufgepfropft und dennoch ein einzelnes in sich geschlossenes Artexemplar aus der klinischen Gattung der "funktionellen Pathologie".

Dies Buch faßt also unsere Ergebnisso zusammen aus der Gegenwart wie aus lange zuruckliegenden Zeiten.

Mir aher seheint fur die Klinik die Gewinnung objektiver exakter Ergebnisse notwendig verknupft mit einer Problemstellung durch persönliche Anschauungsweise. So schuf das spezifissebe Milheu meiner Klinik Leistungen, die ohne diesen Einfüß, wie unser Arbeitskreis wohl weiß, meht entstanden wären

Stets schien mr. das Wort der "pathologischen Physiologie" irritierend, da ja die Physiologie die Lehre der normalen Lehensvorgange ist, also im de gensatz steht zur Pathologie als Wissenschaft. So fuhrte ieh, wenn ich mich nicht tausche, vor Jahren zuerst als programmatische Pragung die Bezeielinung "funktionelle Pathologie" ein, nicht also als Ersatz für jene altere, die uns durch Krienus Werk Standard geworden ist. Beide Begriffe lassen sich nicht voll zur Deckung bringen, aber wenn selbst moderne Anatomie den Begriff der "funktionellen Anatomie" braucht, so bedarf die Klinik noch weit mehr der "funktionellen Pathologie". Die Klinik soll sich sammeln um die biologischen Leistungen krankhaften Geschehens, das ist der vertiefte Sinn des Titels: "Funktionelle Pathologie, eine klinische Sammlung".

Mag man einen Versuch sehen, jene bahnbrechenden Arbeitsleistungen von Ottomar Rosenbach, Lunwig Teaune und meinem verehrten Meister Friedrich KRAUS fortzusetzen, sieher nur in einer Größenordnung, die mir adäquat ist. Nur Teile der Klinik wurden spezifisch beeinflußt von den Kräften, die in unserem Arbeitskreis sich auswirkten.

Ich hoffe der Relativität dieser Krätte mir bewußt geblieben zu sein, und dennoch können sie wirkend beitragen, so scheint es mir, zur klinischen Anschauung funktioneller Pathologie, wie zur Reformation im praktischen Beurteilen und Handeln am Krankenbett, die mir weitgehend gewandelt scheinen durch unsere objektiven Ergebnisse.

Der fur den Arzt so selbstverständliche Wunsch, sieh im Dienst für andere zu verbrauchen, findet fur mich seine Erfüllung durch dieses Buch, das ein Niederschlag ist einer klinisch-ärztlichen Einstellung, und mit dem ich anderen Ärzten und durch diese den Kranken dienen möchte.

Kapitel 1.

Colon.

Funktionelle Anatomie des Colons. — Die Haustrenbildung. — Pharmakologische Reeinflussung — Parasy npathische Colonformung. — Die Obstripation. — Die Röntgendarstellung des Darmes und einer Schleimhaut. — Der Begriff der Irritation. — Colles mucosa und Colitis gravis — Die Umstimmungstherapie — Funktionelle Pathologie der Appendix. — Die Neumantose der Appendix. — Die Neumantose der Appendix. — Darmdiverfikel.

Als der Kontrasteinlauf noch nichts zeigte wie die Silhouette, also Randkonturen, sah ieh mit Lexx (1911) zum ersteinmal die großen Dickdarmbewegungen
bei einem sehr sensiblen Patienten, der über "Tormina intestini" klagte ¹. Wir
sahen, wie die Kontrastflussigkeit nicht nur in großer Geschwindigkeit vom
Coecum zum Sigma transportiert wurde, sondern wie ein Hin- und Herwogen
stattfand, und konnten dadurch auch den Begriff des "retrograden Transporten"
entwickeln ². Sicher werden diese großen Bewegungen des Dickdarms sich nur
ebei flussig-breiigen Inhaltsmassen in jenem Vor- und Rücktransport äußern,
aber für uns blieb eindrucksvoll der Hinweis auf das Bewegte, Lehendige fortbestehen, und der Emdruck, daß die Formung des Dickdarms Ausdruck seiner
Funktion sei oder zum mindesten an der Forngehung die Funktion der glatten
Muskulatur, ihr Tonus, ebenso maßgeblich beteiligt sei wie an der Fortbewegung
die Koordnation der Peristaltik.

Zu jener Zeit stand im Vordergrund des Interesses fur das Obstipationsproblem die Theorie der Eupepse von Adout Schmitt und J. Strasburgere.
Die besonders gute Ausnitzung der Materia faeealis sollte flussigkeitsarme
und schlackenarme Faeees produzieren, die infolge dieser Beschaffenheit dem
Kottransport Schwierigkeiten bereiteten Man war damit abgeruckt von der
literen Auffassung Nothmagels, welche die motorische Funktion des Dickdarms in den Vordergrund des Geschehens bei der Obstipation setzt. Unsere
Beobachtung fuhrte zu jenen alteren Auffassungen zuruck, zumal in jener
Zeit das analysierende Experiment der Pharmakologen und Physiologen am
überlebenden Darm zahlreiche Einzeltatsachen in hezug auf die verschiedenen
Formen der Darmbewegung erschloß, so verschiedenartig freiheh noch, daß aus

K. Bergmann: Über Dickdarmbewegungen des Merwehen. Disch. med. Wachr. 1911,
 Motorsche Dickdarmfunktion und Röntgenforschung. Zbl. Röntgenstr. Rd. 3,
 H. 4, 1912.

² v. Berghann: Der retrograde Transport durch große Colonbewegungen, Verh, dtsch Röntgen-Ges. Ed. S.

Kraus fortzusetzen, sieher nur in einer Größenordnung, die mir adäquat ist. Nur Teile der Klinik wurden spezifisch beeinfinßt von den Kräften, die in unserem Arbeitskreis sich auswirkten.

Ich hoffe der Relativität dieser Kräfte mir bewußt gehlieben zu sein, und dennoch können sie wirkend beitragen, so scheint es mir, zur klinischen Anschauung funktioneller Pathologie, wie zur Reformation im praktischen Beurteilen und Handeln am Krankenbett, die mir weitgehend gewandelt scheinen durch unsere objektiven Ergehnisse.

Der für den Arzt so selbstverständliche Wunsch, sich im Dienst für andere zu verbrauchen, findet für mich seine Erfullung durch dieses Buch, das ein Niederschlag ist einer klinisch-ärztlichen Einstellung, und mit dem ich anderen Arzten und durch diese den Kranken dienen möchte.

Kapitel 1.

Colon.

Funktionelle Anatomie des Colons. — Die Haustrenbildung. — Pharmakologische Beeinflussung. — Parasympathische Colonformung. — Die Obstipation. — Die Rontgendarstellung des Darmes und seiner Schleimhaut. — Der Begriff der Irritation. — Colica mucosa und Colitis gravis — Die Umstimmungstberapie — Funktionelle Pathologie dei Appendix. — Die Neuromatose der Appendix. — Darmdvertikel.

Als der Kontrasteinlauf noch nichts zeigte wie die Silhouette, also Randkonturen, sah ieh mit Lenz [1911] zum erstenmal die großen Diekdarmbewegungen
bei einem sehr sensiblen Patienten, der über "Tormina intestini" klagte ¹. Wir
sahen, wie die Kontrastflussigkeit meht nur in großer Geschwindigkeit vom
Coceum zum Sigma transportiert wurde, sondern wie ein Hin- und Herwogen
stattfand, und konnten dadurch auch den Begriff des "retrograden Transportes"
entwickeln ². Sieher werden diese großen Bewegungen des Dickdarms sich nur
bei flussig-breiigen Inhaltsmassen in jenem Vor- und Rucktransport äußern,
aber für uns blieb eindrucksvoll der Hinweis auf das Bewegte, Lebendige fortbestehen, und der Eindruck, daß die Formung des Dickdarms Ausdruck seiner
Funktion sei oder zum mindesten an der Formgebung die Funktion der glatten
Muskulatur, ihr Tonus, ebenso maßgeblich beteiligt sei wie an der Fortbewegung
die Koordunation der Peristatuk.

Zu jener Zeit stand im Vordergrund des Interesses für das Obstipationsproblem die Theorie der Eupepsie von Adolf Schuldt und J. Strassburgers,
Die besonders gute Ausnützung der Materia faecalis sollte flussigkeitsarme
und schlackenarme Faeces produzieren, die infolge dieser Beschaffenheit dem
Kottransport Schwierigkeiten bereiteten. Man war damit abgeruckt von der
alteren Auffassung Nothmagels, welche die motorische Funktion des Dickdarms in den Vordergrund des Geschehens bei der Obstipation setzt. Unsere
Beobachtung fuhrte zu jenen alteren Auffassungen zuruck, zumal in jener
Zeit das analysierende Experiment der Pharmakologen und Physiologen am
überlebenden Darm zahlreiche Emzeltatsachen in bezug auf die verschiedenen
Formen der Darmbewegung erschloß, so verschiedenartig freilich noch, daß aus

¹ v Berovann: Über Dickdarmbewegungen des Menschen. Disch. med. Wechr. 1911, Pr. 31. — Motorische Dickdarmfunktion und Röntgenforschung. Zbl. Röntgenstr. Bd. 3, H. 4, 1912.

² v. Bergmann: Der retrograde Transport durch große Colonbewegungen, Verh. disch. Röntgen-Gest Bd. S.

Kraus fortzusetzen, sicher nur in einer Größenordnung, die mir adaquat ist. Nur Teile der Klinik wurden spezitisch beeinflußt von den Kräften, die in unserem Arheitskreis sich auswirkten.

Ich hoffe der Relativität dieser Krafte mir bewußt geblieben zu sein, und dennoch können sie wirkend beitragen, so scheint es mir, zur klinischen Anschauung funktioneller Pathologie, wie zur Reformation im praktischen Beurteilen und Handeln am Krankenbett, die mir weitgehend gewandelt scheinen durch unsere objektiven Ergebnisse.

Der für den Arzt so selbstverständliche Wunsch, sich im Dienst für andere zu verbrauchen, findet für mich seine Erfüllung durch dieses Buch, das ein Niederschlag ist einer klinisch-ärztlichen Einstellung, und mit dem ich anderen Ärzten und durch diese den Kranken dienen möchte.

Kapitel I.

Colon.

Funktionelle Anatomie des Colons. — Die Haustrenbildung. — Pharmakologische Beeinflussung — Parasympathische Colonformung. — Die Obstipation. — Die Röntgendarstellung des Darmes und seiner Schlemhaut. — Der Begriff der Irritation. — Colica mucosa und Colitis gravis. — Die Umstimmungstherapie — Funktionelle Pathologie der Appendix. — Die Neuromatose der Appendix. — Darmdivertikel.

Als der Kontrasteinlauf noch nichts zeigte wie die Silbouette, also Randkonturen, sah ich mit Lexz (1911) zum ersteinmal die großen Dickdarmbewegungen
bei einem sehr sensiblen Patienten, der über "Tormina intestini" klagte¹. Wir
sahen, wie die Kontrastflüssigkeit nicht nur in großer Geselnwindigkeit vom
Coceum zum Sigma transportiert wurde, sondern wie ein Him- und Herwogen
stattfand, und konnten dadurch auch den Begriff des "retrograden Transportes"
entwickeln². Sieher werden diese großen Bewegungen des Dickdarms sich nur
bei flüssig-breugen Inhaltsmassen in jenem Vor- und Rücktransport äußern,
aber fur uns blieb eindrucksvoll der Hinweis auf das Bewegte, Lebendige fortbestehen, und der Eindruck, daß die Formung des Dickdarms Ausdruck seiner
Funktion sei oder zum mindesten an der Formgebung die Funktion der glatten
Muskulatur, ihr Tonus, ebenso maßgeblich beteiligt sei wie an der Fortbewegung
die Koordination der Peristaltik.

Zu jener Zeit stand im Vordergrund des Interesses für das Obstipationsproblem die Theorie der Eupepsie von Adolf Schundt und J. Straßburgelf.
Die besonders gute Ausnitzung der Materia faecalis sollta flussigkeitsarme
und schlackenarme Faeces produzieren, die infolge dieser Beschaffenheit dem
Kottransport Schwierigkeiten bereiteten. Man war damit abgeruckt von der
diteren Auffassung Norinkagels, welche die motorische Funktion des Dickdarms in den Vordergrund des Geschehens bei der Obstipation setzt. Unsere
Beobachtung fuhrte zu jenen alteren Auffassungen zuruck, zumal in jener
Zeit das analysierende Experiment der Pharmakologen und Physiologen am
überlebenden Darm zahlreihe Einzeltatsachen in bezug auf die verschiedenen
Formen der Darmbewegung ersehloß, so verschiedenartig freilich noch, daß aus

¹ v Bergmann: Über Dickdarmbeuegungen des Menschen. Disch. ined. Wschr. 1911, Nr. 31 — Motorische Dickdarmfunktion und Röntgenforschung. Zbl. Röntgenstr. Bd. 3, H. 4, 1912.

² v. Bergmann: Der retrograde Transport durch große Colonbewegungen. Verh. Röntgen-Ges. Bd. 8.

den analytischen Ergebnissen heraus es kaum möglich schien, zu einer Synthese der Dickdarmfunktion zu gelangen.

Zu gleicher Zeit batte GOTTHOLD SCHWARZ in Wien ähnliche Röntgenbefunde am Dickdarm des Menschen gewonnen. Ich habe gern von ihm einen Ausdruck entnommen, den der "Dyskinesse". Er besagte nm besten, wonach wir suchten: daß die normale Koordination der verschiedensten großen und kleinen Darmbewegungen und der tonischen Zustände am Darm gestört sei, daß die Eukinesie sich in die Dyskinesie verwandelt habe.

Katsch und mir schien es damals, daß dieses dyskinetische Moment ein übergeordneter Begriff sei für einen großen Teil des Geschebens hei der Ohstipation überhaupt. Damit aber konnte diese wieder ganz eingefügt werden in eine verkehrte, für den Kottransport unkoordinierte Bewegungsart. Nicht eine eupeptische Funktion ließ das Wesen der Obstipation besser versteben, sondern eine neuromuskular gestörte Aktion.

Diese Vorstellung der Dyskinesie, weitergefaßt als Schwarz sie ursprünglich gemeint hat, ist uns dann fübrend geworden, auch weit über die funktionelle Pathologie der Dickdarmfunktion hinaus.

Von klinischen wie experimentellen Befunden haben neben jenen ersten Röntgenbeobachtungen am meisten Katscus Untersuebungen am Bauchfenstertier ² unsere Anschauung beeinflußt und vertieft. Katsch hat in der Altonaer Zeit unter Heranziehung des Cbirurgen Borchers das Verfahren des experimentellen Bauchfensters gefunden. Ibm gebührt das Verdienst, vom Tierexperiment ber die "funktionelle Anatomie" wesentlich gefordert zu haben. Das Verfahren besteht darm, daß man einem Versuchstier (Kaninchen, Katze, Alfe) ein etwa 10 qem großes biegsames Celluloidfenster in die Bauchdeeken einsetzt und dort zum Einheilen bringt. Die Tiere lehen damit bei voller Gesundheit bis zu einem Vereteijahr und langer.

Wurde nun kontinuierlich während der Verdauung durch das Fenster der sichtbare Darmabschnitt betrachtet, so ergab sieh als damals grundlegende wesentlichste Beohachtung: daß die Haustren des Quercolons nichts anatomisch Festgebildetes, sondern etwas durchaus Funktionelles sind³. Zwar schien es, als ob die Tanien des Colons für die Zahl der vorhandenen Querfaserringe zu kurz sind, der Ringmuskelschlauch gleichsam gerafft wird, und dadurch als Falten die Plicae semicirculares entstehen, aber bei starkem Tonusverlust der Tänien oder hei excessiver Täniendehnung kamen sie zum Verschwinden Es erwies sich, daß die Tänien nicht, wie damals die Anatomie fast durchgehend noch annahm (Albrecht v. Haller, Cunningham), tatsächlich zu kurz angelegt

¹ v Bergmann und Katsch: Über Darmbewegungen und Darmform. Experimentelles und Klinisches Disch. med. Wschr. 1913, H. 27.

² KATSCH: Pharmakologische Einflüsse auf den Darm (bei physiologischer Versuchsanordnung). Z. exper. Path. u. Ther. Bd. 12, 1913.

³ KATSCH: Die Erklärung der Haustrenformung des Colons, Z. angew. Anat. Bd. 3, H. 1/2, 1918

sind und dadurch die Raffung und Haustrenhildung des Dickdarms hedingen. Es steht vielmehr die in den drei Tänienhündeln zusammengefaßte Colon-langsmuskulatur für gewöhnlich unter einem starkeren Tonus, ist dadurch meist funktionell verkurzt und laßt so die Falten und Haustren in Erscheinung treten. Aber diese sind stets von wechselnder Zahl und Tiefe und ändern fast ständig ihren Ort. Die Kerhen des Colons wandern fast unablässig und treten bald hier, bald dieht daneben auf — eben weil die Plicae semilunares nichts typisch Fixiertes sind. Mehr zum Beleg der ersten Befunde, als zum Beweise der inzwischen allgemein anerkannten Tatsaehe bringe ich hier noch einige Umrißpausen vom Affencolon, die direkt durch das Bauehfenster von Katsch durchgezeichnet worden sind (Abb. 1).

An den Wellenhewegungen, die über das Colon hinweglaufen, ließen sich dan wesentlich zwei Formen unterscheiden, die KATSCH als Haustrenfließen und als Stulphewegungen hezeichnete. Je nachdem die eine oder andere Bewegungsart stattfindet, erscheint das Colon "polymorph" oder "isomorph" haustriert.

Am polymorph haustrierten Colon finden sieh hauptseichlich unregelmäßige Stulp- und Einziehhewegungen, die durch lokale Reflexe von der Schleimhaut

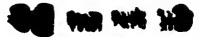
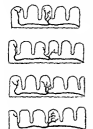


Abb. 1. Einige Pausen ein und desseiben Colonstäckes vom Affen (direkte Bauchfensterpausen von Katsen).

aus bedingt sein durften. Am isomorph haustrierten Colon dagegen fließen seheinbar die Haustren, gleich groß neheneinander angeordnet, auf der Taenia libera in einer Riehtung die ganze Länge des Colon transversum entlang. Am deutliehsten kann man dieses Haustrenfließen verfolgen, wenn man die kleinen transversal verlaufenden Gefaße heachtet, die in umgekehrter Riehtung von einem Säekehen auf das nächste zu wandern seheinen (Ahb. 2).

Aufsehlußreicher noch fur die Regulation der Darmbewegung waren die Beobachtungen des Ablaufs pharmakologischer Einflüsse. Gah man Adrenalin, so konnte man fast im Moment der Injektion durch das Bauchfenster schen, wie der Darm erblaßte und regungslos stillstand, bis erst langsam nach Ablauf einer Viertelstunde, also nach Aufhören der Adrenalinwirkung, die normale Bewegung wiederkehrte. Auf parasympathische Reizung mit Pilocarpin kam es sofort zu Steigerung und Unruhe der vorher rhythmisch ablaufenden Bewegungen. Sie nehmen einen krampfigen unkoordinierten Charakter an, der für die Funktion ungeeignet ist ("dyskinetisch"), es steht durch die gegeneinandergerichteten Kontraktionen die aufgewendete motorische Leistung in krassem Mißverhältnis zu der Forderung des Darminhaltes. Der Pilocarpinreiz wirkt auf das muskuläre Darmrohr so, daß zwar teilweise energischste Forderung der Inhaltsbewegung resultiert, teilweise aber durch "Spasmen" dem Vorucken des Darminhaltes hartnäckige Hindernisse entgegengesteilt werden.

Diesem erethischen Darmbilde gegenüber ist auf Atropin hin Motilität und Tonus des Darmrohres herabgesetzt. Breit und schlaff erscheint hier nicht nur der Dünndarm, auch die Querfaserschicht des Dickdarms hat ihren vorherigen Tonus verloren. Das Colon erscheint breiter, breiter sind zum Teil auch die



Das sog Haustrenfließen" Wile die Wellen über das mar die Wellen über das mar heiner stehen der Westerfließen, so schwingt auch die Diekderson bei was sonde Punkt an sehem die heiner Bernde Punkt an sehem der darüber hinner Die Arterie der die Westerfließen der Mitte kann an desem "Welterfließen" nicht teilnehmen (Asch Karsch.)

coole erscheint berieer, breiter sind zum Teil auch die einzelnen Haustren und zugleich schlaffer in der Form, teilweise sind sie ganz verstrichen, hie und da auch niedrig und sehr gleichmaßig angeordnet. Selbst der Sphineter an der Valvula Bauhini verliert unter Atropin seinen normalen Tonus, und durch Erschlaffen der Längsmuskulatur neben der Quermuskulatur – also durch Nachlaß des Tänientonus – entsteht eine atonische funktionelle "Transversoptose" (Abb. 3).

Vor dem Rontgenschirm ließen sien solche Bilder auch am Menschen erzeugen — damals allerdings nur mit prallen Fullungen! Zwei Skizzen dieser alten Beobachtungen von Katsch mögen hier noch einmal wiedergegeben sem, zunial ihre Bedeutung von der Pharmakologie damals schon sehr gewürdigt ist (sie fanden Aufnahme im Lehrbuch von Meyer-Gottließ).

Die Pharmakologie war ja im analysierenden Experiment erst zu Feststellungen gelangt, die eine Synthese der Klinik noch unmoglich machten. Die Resultate der Atropinwirkungen des isolierenden Ticrexperimentes — etwa am überlebenden Darm in Ringerlosung — waren nicht auf den Menschen, also

nicht auf die Klinik zu übertragen. Karsen hat damals ausgeführt, daß nach dem Stande der Pharmakologie vor diesen Ergebnissen mittlere und große



Pilocarpindarm vom Menschen nach pratter Fullung



Atropindarm vom Menschen nach proller Füllung.

Atropindosen, je nachdem, ob sie auf die intramuralen Plexus wirkend oder auf den zuleitenden Vagusapparat bezogen werden, ganz verschiedene Interpre-

¹ KATSCH- Der menschliehe Darm bei pharmakologischer Beeinflussung seiner Innervation. Fortsehr. Röntgenstr. Bd. 21, 1913.

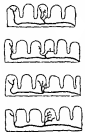
tationen zuließen. Am Darm hemmt zwar der Sympathicus und fordert der Parasympathicus, aher es zeigt sieh auch, daß der vom Pelvicus versorgte Anteil—etwa zwei Drittel des distalen Colon transversum und das Descendens, während das Ascendens vom Vagus im engeren Sinne versorgt wird—in der Innervationsart sich anders verhalten konnen wie der Vagusanteil des Colons, und auch, daß gerade am Ühergang zwischen heiden Innervationsgebieten mitunter ein eireulärer Spasmus auftritt.

Der Wert der Bauchfenstermethodik am Tiere hegt also darin, am lebenden Tier, am einheitlich reagierenden Gesamtorganismus, nicht am isoherten Darm, eine Atropin- oder eine Pilocarpinwirkung zu beolachten. Die Bauchfenstermethode verimttelte zuerst die Vorstellung, daß auf eine Nahrungsaufnahen, wie auf einen psychischen Reiz das gesamte Darmrohr in zugeordnete koordinierte Bewegungen gerat im Sinne einer durchaus geordneten "zweckmaßigen" Aktion.

Unter dem Eindruck dieser Beobachtungen habe ich dann eine Lehre von der habituellen Obstrpation entwickelt, schon lange bevor sie durch die subtile Rontgendiagnostik, mit der Analyse nicht nur der außeren Gestalt und funktionellen Veranderung des muskularen Darmrohrs, sondern auch der der Struktur und Funktion der Schleimhaut, wie Forsell, Berg und Knothe sie entwickelt haben, Stutze und Bestatigung erfuhr.

Allen fruheren Vorstellungen uber die Obstipation, so richtig sie in der Erfassung von Teiltatsachen gewesen sein mogen, fehlte eins: die funktionelle Einstellung. Der Blick dafur, daß jenes komplizierte Inemandergreifen von neuromuskularen Funktionen mit all ihren Steuerungen, von humoralen und chemischen Einflussen, Reizauslosungen und Beantwortungen letzten Endes einer einzigen Aufgabe dient. Der Kotbeseitigung. Zu ihr gehort nicht hloß der Kottransport, sondern selbst ein kompliziertes Spiel der quergestreiften Muskulatur des Dammes und der Bauchpresse, das koordmiert einsetzt, wenn ein Reiz von der gefullten Ampulle aus erfolgt und zu der unwillkurlichen Funktion glatter Muskulatur, die im wesentlichen den Transport bis zur Ampulle fuhrt, nun auch die Aktion der sogenannten willkürlichen Muskeln kommt. nicht ohne daß sich auch hierbei noch die vegetative Funktion glatter Muskeln hinzugesellt. Wir mussen den Defakationsakt und was ihn meist 24 Stunden lang vorbereitet, als eine einheitliche Organisation erfassen, die wir durchaus nicht unwissenschaftlicher gestalten, wenn wir sie neben ihrer hiologischen Beschreibung auch als zweckdienlich ansehen. Nicht anders, als wenn wir die Funktion des Auges, nachdem wir alle morphologischen Teile studiert, alle physiologischen Teilfunktionen analysiert hahen, doch schließheh als den einheitlich wirkenden Receptor fur das Licht anerkennen, durch den uns eben die Welt des Schauens zuteil wird.

Fragen wir danach, warum die hahituelle Ohstipation so ungeheuer verbreitet und so verschiedenartig erklart wird, ohwohl die Koordination der Colonfunktion und des Defakationsaktes in so zahlreichen Einzelvorgängen erkannt ist, Diesem erethischen Darmbilde gegenüber ist auf Atropin hin Motilität und Tonus des Darmrohres herabgesetzt. Breit und schlaff erscheint hier nicht nur der Dunndarm, auch die Querfaserschieht des Diekdarms hat ihren vorherigen Tonus verloren. Das Colon erscheint breiter, breiter sind zum Teil auch die



Das of Abb 2
Das of Mellen there das mer
wellen there das der
wellen there das der
wellen ter
wellen der der
wellen der Waltere
dere menpholesten zu Heler
rende Punke da einem
daruber hinnes Die Arter
mer Kulter her der
mer Kulter der
mer Kulter her der
mer Kulter her der
mer Kulter her der
mer Kulter der
mer Kulter her der
mer Kulter her der
mer Kulter her der
mer Kulter der
mer kulter
mer ku

einzelnen Haustren und zugleich schlaffer in der Form, teilweise sind sie ganz verstrichen, hie und da auch niedrig und sehr gleichmäßig angeordnet. Selbst der Sphineter an der Valvula Bauhini verliert unter Atropin seinen normalen Tonus, und durch Erschlaffen der Längsmuskulatur nehen der Quermuskulatur — also durch Nachlaß des Tänientonus — entsteht eine atonische funktionelle "Transversoptose" (Abb. 3).

Vor dem Rontgenschirm ließen sieh solehe Bilder auch am Menschen erzeugen — damals allerdings nur mit prallen Fullungen. Zwei Skizzen dieser alten Beobaehtungen von Katsch mögen luer noch einmal wiedergegeben sein, zumal ihre Bedeutung von der Pharmakologie damals schon sehr gewurdigt ist (sie fanden
Aufnahme im Lehrbuch von Meyer-Gottließ).

Die Pharmakologie war ja im analysierenden Experiment erst zu Feststellungen gelangt, die eine Synthese der Klinik noch unmöglich machten. Die Resultate der Atropinwirkungen des isolierenden Tierexperimentes — etwa am überlebenden Darm in Ringerlösung — waren nicht auf den Menschen, also

nicht auf die Klinik zu ubertragen. Karsen hat damals ausgeführt, daß nach dem Stande der Pharmakologie vor diesen Ergebnissen mittlere und große



Pilocarpindarm vom Menschen nach praller Fullung



Atropindarm vom Menschen nach praller Füllung.

Atropindosen, je nachdem, ob sie auf die intramuralen Plexus wirkend oder auf den zuleitenden Vagusapparat bezogen werden, ganz verschiedene Interpre-

¹ KATSCH Der menschiche Darm bei pharmakologischer Beeinflussung seiner Innervation, Fortschr. Röntgenstr. Bd. 21, 1913.

wechsel, eine Reise, ein Krankenlager von einigen Tagen, erst recht eine Laparotomie, um fortwirkend dauernd eine erworbene Eigenschaft zu stören So genugt
eine leichte Störung der inneren Sekretion, eine Gesamtveranderung der psychophysischen Person, etwa durch eine Unluststimmung, eine abgeänderte Kostform und vieles andere mehr, um ein labiles Gleichgewicht aus der Koordination
zu bringen. Wäre es stabil, so könnte es standhalten.

Dieser funktionelle Gedanke vertieft in semer einbeitlichen Blickrichtung nicht nur das Verständnis für die Häufigkeit des Leidens und damit fur die Pathogenese uberbaupt, sondern wirkt sich auch unmittelbar therapeutisch aus. Es wird klar, warum wir bei diametral entgegengesetzter Therapie ausgezeichnete Erfolge erleben können. Es ware verständlich, daß bei der spastischen Obstination eine schlackenarme, bei der atonischen eine schlackenreiche Diat erfolgreich ist, aber wir boren von v. NOORDEN, daß er in der Mehrzahl der Fälle mit schlackenreicher Kost, von Rosenfeld, daß er fast in allen Fallen mit einer ganz milden, fast cellulosefreien Ernahrung zum Ziele kommt, horen von Julius Bauer, daß er ohne jede diätetische Vorschrift die Obstipation zu heilen vermag, ahnlich von Schindler, daß die Psychotherapio die Methode der Wahl zur Ohstipationsbehandlung sei. Man kann versucht sein, den Widerspruch in so verschiedenen Behandlungsweisen aufzuklären mit der Erklarung des Suggestiven. Doch scheint uns diese Deutung zu einseitig - ja ich halte auch alle Unterteilungen von Formen habitueller Obstipation - spastisch, atonisch, Ascendens-, Descendenztyp, Dyschezie usw. - fur ziemlich unwichtig.

Glauben wir, daß ein Zusammenspiel von sogenannten "bedingten Reflexen", wie auch immer, verlorengegangen ist, so sehe ich unsere therapeutische Aufgabe fur eine große Mehrzahl von Fällen darin, die bedingten Reflexe, den Automatismus des Kottransportes mit dem zuge börigen Defakationsreflex als Endakt des Transportes wiederherzustellen. Aber nie werden wir jene Automatie erzielen, wenn ein Abführmittel in wechselnder Dosis und Hauligkeit vom Kranken selbst bestimmt wird oder wenn die Vorsehrift etwa lautet: am Tage einer reichlichen Entlecrung wird "natürlich" kein Abführmittel genommen, erst wenn 1-2 Tage die Defäkation aushleiht, erfolgt je nachdem eine größere oder kleinere Dosis der Medikation. Entgegen der theoretischen Furcht, daß der Patient sich an ein Abfuhrmittel gewohne und man darum häufig wechseln und aussetzen müsse, setze ich den Erfahrungssatz: der Mensch gewöhnt sich nicht an das Abführmittel, sondern an die regelmäßige Defakation. Ich gehe seit Jahren so vor, daß ich des Abends nach kurzem Erproben der notigen Dosis in der Regel ein pflanzliches Abführmittel verordne aus der Reibe der Oxy-anthrachinon-derivate (Rheum-, Senna-, Frangula- u. ä. Praparate) und den Patienten veranlasse. jeden Ahend, ohne Ausnahme, ohne Rueksicht auf den Erfolg, das Mittel in gleieher Dosis zu nehmen. Die Darmperistaltik des Nachts sorgt für den eintretenden Drang in den Morgenstunden und diesem ist mit Konsequenz nachzugeben.

so schent es mir nicht das Richtige zu treffen, wenn man etwa das "obwohl" durch "weil" ersetzen würde und meinte, daß dort, wo so viele Bedingungen erfüllt sem müssen, gar zu leicht der Ausfall auch nur einer Bedingung die Obstipation zur Folge haben müsse. Das hieße die weitgehenden Kompensationen, die wir überall in der Organisation erweisen konnen, unterschätzen.

Ich habe in einem Vortrag während der Kissinger arztlichen Forthildungskurse 1925 die habituelle Ohstipation als Domestikationsfolge hingestellt 1. Außer beim Menschen sehen wir nur heim Hunde häufig chronische Obstipationen. Es besteht durch die Kultur der Zwang, trotz Wahrnehmung des Dranges einen Reflexvorgang das ganze Lehen bindurch haufig willkurheh nicht zur Auslösung zu bringen. Mag sein, daß in der morgendlichen Defakation auch physiologische Komponenten stecken, daß der langsame Kottransport sich in der Nacht regelmäßig weiter vollzieht und so des Morgens im Auftreten des Defakationsdranges ein gegebener Vorgang liegt. Viel wesentlicher ist es doch wohl, daß die Kulturerziehung schon beim kleinen Kinde Bedingungsreflexe schafft, zu denen zweifellos eben auch der regelmäßige Defakationsvorgang einmal in 24 Stunden zu ganz bestimmter Zeit gehort. Er stellt schon einen hesonderen Zustand einer Kompensation dar, der in sich sehließt, daß die Dekompensation nur allzu leicht eintreten kann. Sieher ist im Vorgang die personliche Gleichung, das Konstitutionelle chenfalls im hohen Maße gegeben, aher bei keinem einzigen Kulturmenschen scheint mir mehr ein naturliches Verhalten vorzuliegen, und unmer scheint der unbedingte Reflex mit gewissen hedingten erworbenen Vorgängen verkoppelt zu sein. In diesem Erwerb liegt wohl der Hauptgrund, daß das Erworbene auch wieder viel leichter verlorengeht als das in der Organisation ursprünglich Vorgesehene 2.

Gewiß hat man immer gewußt, wie maßgebend die Erziehung, Dressur und die Gewohnheit ist, wie Ekel, Depression, Mangel an Zeit, Verbetztheit usw. zur Obstipation führen. Das bestreite ich nieht, aber man hat es nicht richtig gewertet. Außer bei Julius Bauer habe ich kaum irgendwo diesen Gedanken auch nur erwahnt gefunden. Das hat einen besonderen Grund, der — wie mir scheint — auch sonst bei der Erkenntnis mancher anderen pathologischen Zusammenhange im arztlichen Denken lunderlich ist: man setzt gewöhnlich das Verhalten des Gesunden als vollig physiologische Aktion und beschäftigt sich nur mit den Gründen, warum das normale Verhalten gestört ist. Aber schon der Normalvorgang kann ein kunstlicher sein heim Kulturmenschen, und gerade deswegen wird die Disposition zur Storung und die Haufigkeit der Dekompensation groß sein. So genugt bei der habituellen Obstipation sehon ein Milieu-

Y. Bergmann: Vom Wesen der habituellen Obstipation als einer Domestikationserscheinung. Arzil. Fortbildungskurs Bad Kasungen, Sept. 1925. — Vom Wesen und Behandlung der habituellen Obstipation Ther Gegenw 1928, H. 1.

Westphal. Die Pathologie der Beuegungsvorgänge des Darmes (einschl. Obstipation u. Defäkationsstorungen) u. Die Defäkation. Hdb. d. norm. u. path. Physiol. Bd. 3B/II. Verdauung u. Verdaungsapparat. Berlin; Julius Springer 1927.

wechsel, eine Reise, ein Krankenlager von einigen Tagen, erst recht eine Laparotomie, um fortwirkend dauernd eine erworbene Eigenschaft zu stören. So genügt eine leichte Störung der inneren Sekretion, eine Gesamtveränderung der psychophysischen Person, etwa durch eine Unluststimmung, eine ahgeänderte Kostform und vieles andere mehr, um en labiles Gleichgewicht aus der Koordination zu bringen. Ware es stahil, so konnte es standhalten.

Dieser funktionelle Gedanke vertieft in seiner einheitlichen Blickrichtung nicht nur das Verständnis fur die Haufigkeit des Leidens und damit für die Pathogenese üherhaupt, sondern wirkt sich auch unmittelbar therapeutisch aus. Es wird klar, warum wir hei diametral entgegengesetzter Therapie ausgezeichnete Erfolge erlehen können. Es ware verstandlich, daß bei der spastischen Ohstipation eine schlackenarme, bei der atonischen eine schlackenreiche Diat erfolgreich ist, aher wir horen von v. Noorden, daß er in der Mehrzahl der Fälle mit schlackenreicher Kost, von Rosenfeld, daß er fast in allen Fällen mit einer ganz milden, fast cellulosefreien Ernährung zum Ziele kommt, horen von Julius Bauer, daß er ohne jede diatetische Vorschrift die Ohstipation zu heilen vermag, ähnlich von Schindler, daß die Psychotherapie die Methode der Wahl zur Ohstipationshehandlung sei. Man kann versucht sein, den Widerspruch in so verschiedenen Behandlungsweisen aufzuklaren mit der Erklarung des Suggestiven Doch scheint uns diese Deutung zu einseitig - ja ich halte auch alle Unterteilungen von Formen habitueller Ohstipation - spastisch, atonisch, Ascendens-, Descendenztyp, Dyschezie usw. - fur ziemlich unwichtig.

Glauben wir, daß ein Zusammenspiel von sogenannten "hedingten Reflexen", wie auch immer, verlorengegangen ist, so sehe ich unsere therapeutische Aufgahe für eine große Mehrzahl von Fallen darin, die bedingten Reflexe, den Automatismus des Kottransportes mit dem zugehörigen Defakationsreflex als Endakt des Transportes wiederherzustellen. Aher nie werden wir jene Automatie erzielen, wenn ein Abführmittel in wechselnder Dosis und Häufigkeit vom Kranken selhst bestimmt wird oder wenn die Vorschrift etwa lautet: nm Tage einer reichlichen Entleerung wird "naturlich" kein Ahführmittel genommen, erst wenn 1-2 Tage die Defäkation aushleibt, erfolgt je nachdem eine größere oder kleinere Dosis der Medikation. Entgegen der theoretischen Fureht, daß der Patient sieh an em Abfuhrmittel gewöhne und man darum häufig wechseln und aussetzen musse, setze ich den Erfahrungssatz: der Mensch gewöhnt sich nicht an das Ahführmittel, sondern an die regelmäßige Defakation. Ich gehe seit Jahren so vor, daß ich des Abends nach kurzem Erproben der nötigen Dosis in der Regel ein pflanzliches Abfuhrmittel verordne aus der Reihe der Oxy-anthrachinon-derivate (Rheum-, Senna-, Frangula- u. a. Praparate) und den Patienten veranlasse, jeden Abend, ohne Ausnabme, ohne Rucksicht nuf den Erfolg, das Mittel in gleicher Dosis zu nehmen. Die Darmperistaltik des Nachts sorgt für den eintretenden Drang in den Morgenstunden und diesem ist mit Konsequenz nachzugeben.

Seither kenne ieh für die meisten Fälle keine Diatvorschriften. Der Obstipationshypochonder kommt ja so weit, jede Nabrung unter dem Gesiehtspunkte seiner Obstipation zu wahlen, sich ständig mit der Frage zu beschäftigen, was und wieviel er nun einnehmen soll — ein Kultus in den Variationen der Medikamente und der Klistiere entwickelt sich, und alle Aufmerksamkeit konzentriert sich auf jenes Problem. Mir scheint es schlichteste Psychotherapie, wenn die Motorik des Darms durch die Anthraehinonderivate den Transport und den Defakationsreflex regelmäßig erzwingt. Wo bleiben Sorgen und Kontemplation, wenn die Tatsache der regelmäßigen morgendliehen Defakation alle Grunde des Verstandes und Gemütes widerlegt? Daß eine pflanzliche Droge per os genommen dem natürlichen Vorgange der Nahrungsaufnahme weit naher steht, wie die Unnatur häufiger Wasser- oder gar Glycerinklistiere, wird wohl niemand bestreiten.

Ich weiß sehr wohl, daß es Versager dieser Behandlung gibt. Auch ich kenne selbstverständlich hartnæktige habituelle Obstipationen, bei denen gröbere Suggestion oder feinere Psychotherapie erst Erfolg brachten, bei denen subtliefe Kostregelung, schlackenreich oder schlackenarm, mir indiziert schlen, andere Abfuhrmaßnahmen herangezogen werden mußten, das endoerine Moment mit Erfolg Berucksichtigung fand. Das widerspricht aber nicht der Grundauffassung. Kommt man nicht zum Ziel, ist die Diagnose zu revidieren — ein Megacolon, eine Darmstenose, wie vieles andere täusehen eine harmlose habituelle Obstipation oft vor.

Was so abgeleitet war vom Krankenbett, von ersten noch unvollständigen rontgenologischen Beobachtungen und vom Tierexperiment, hat von der modernen Rontgenologie seine volle Bestätigung erhalten. Und es ist darüber hinaus noch ergänzt worden durch die Feststellung, daß das, was wir für das muskulare Darmrohr erkannt hatten, auch gilt für die Darmschleimbaut, obgleich diese gerade im Colon in ihrer Formgebung vom Muskelrohr weitgebend unabbänge ist.

Forsell, auf den ja die rontgenologische Schleimhautanalyse des Magendarmtractus überall zurückgeht, hat die weitgehende Selbständigkeit der Schleimhautplastik bzw. ihre fast ausschließliche Bedingtheit von der autonom gesteuerten Muscularis mucosae beobachtet. W. Krothe, der sich auf Veranlassung von H. H. Berg an meiner Klinik ganz besonders mit der Röntgenologie des Colons befaßt hat, hat Forsells Befunde absolut bestätigen können.

Die Formgebung der Mucosa ist keineswegs nur abhängig von den Haustrenbildungen und Muskelkontraktionen, die am Bauchfenster oder beim Röntgenstudium des Darmes mit praller Fullung sichtbar werden Die Mucosa ist auf der Propria weitgehend verschieblich. Sie ist überdies in stetiger Bewegung,

¹ KNOTHE, W. Schleinhautstudien am normalen und kranken Diekdarm. Z. klin. Med. Bd. 108, Rt. 173, 1928. — Die Diekdarmschleinhaut, ihre normale und pathologische Funktion um Rontgenbilde. Leipzig. G. Thetne 1952.

so daß auch bei der Schleimhautreliefdarstellung durch minimale Fullung nur mit Mithe "Normalzustände" festgelegt werden können. Immerhin hat Kxoffer aber bei seinen ausgedehnten Untersuchungen doch eine Grenze abstecken können, in die man die Norm einfassen kann.

Die Innenarchitektur des normalen Dickdarms zeigt danach einen bunten Wechsel von Quer- und Längsfalten, mannigfaltige, oft spiralige Überkreuzungsfiguren, aber stets sanfte, weiche Formen, weiche Faltenubergänge. Beim normalen Bilde dominieren zart geschwungene Linien, scharfe Eeken und Kanten werden vollkommen vermißt (Abb. 4 und 5).

"Im allgemeinen überwiegen nach oral die Querfalten, analwärts nehmen sie immer mehr ab, um im unteren Descendens und Sigma fast ganz zu schwinden.



Abb 4 Ruhlge Form

Abb 5 Belebte Form

Abb 4 und 5 Normales Dickdarmrellef

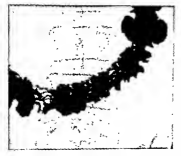
Eine Beobachtung, die offenbar mit der Eindickungsfunktion des Coecums und der Transportfunktion der distalen Darmabschnitte zu erklaren ist. Hinzu kommt, daß das distale Colon meist mehr kontrahiert ist wie der Anfangsteil An allen Kontraktionsstellen finden wir aber bekanntlich wie im gesamten übrigen Magen-Darm-Kanal so auch im Colon ausschließlich Langsfalten. Der Wandbeschlag soll gleichmaßig samtartig sein. Das Kaliber der einzelnen Falte beträgt im Durchschnitt Strohlalmdieke" (KXOTHE).

War hierinit eine Vergleichsgrundlage als Normalzustand gefunden, so ließen sich nun auch leieht die alten pharmakologischen Untersuchungen wiederholen und nach der Seite der Sehleimhautfunktion und ihrer Beeinflussung vervollstandigen.

Von den Versuchen, die Knorme mit Atropin und Pilocarpin unternommen hat, seien hier kurz einige Abbildungen beigefugt (Abb. 6, 7 und 8). Sie zeigen nberzeugender als Worte die völlige Überenstimmung unserer Beobachtungen am Darmmuskelrohr mit denen an der Schleimhaut. Hier wie dort der erethische Reiztyp auf Pılocatpin, die Erschlaffung auf Atropin. Hier wie dort die gleichsinnig zugeordnete Reaktion des gesamten Darmrohres auf den pharmakologi-



Abb 6 Dickdarmre'lef vor Pilocarpin, subiger Typ



tationsbild) Analoge Erritationen ohne das Pharmakon und der "Pilocarpindatm ohne Pilocarpin", also der vagische erregte Darm

schen Reiz. Und dies trotz der großen Unabhangigkeit in ihrer plastischen Veranderung.

Von neuem erwies sich die Formulierung vom "Pilocarpindarm ohne Pilocarpin"-d. i. der parasympathisch irritierte Darm - als dem haufigsten Typ des obstipierten Darmes als zutreffend. Die Schleimhautanalyse zeigte sogar schon dann in vielen Fällen ausgesprochene Reizformen des Reliefs, wenn die pralle Fullung das Darmrohr noch ehensosehr ein

normales Bild gab, wie es sich etwa auf dem Sektionstische als normal erweisen wurde.

Das Konnen und Erkennen des Rontgenologen geht hier zweifellos weit über die Moglichkeiten des pathologischen Anatomen binaus. Er sieht auch Funktionsablaufe und Funktionszustände, die sich in ihrem Geschehen schon deutlich als "besondere" erkennen lassen, zu einer Zeit, wo sich noch kemerlei organische und morphologische Veranderung findet.

Das zeigt sich gerade bei der Obstruction als funktionell reflektorischer Betriebsstorung, bei der ja der Pathologe meist nur eine normale und intakte Schleimhaut finden wird.

Im Rontgenbild kann man nicht selten dann schon einen Reizzustand der Schleimhaut beobachten, der sieh in unregelmaßig gequetschten Falten verminderten Kalbers ausdruckt, wir finden ihn nicht selten bei chroniseber Obstipation. Es ist einleuchtend, daß der wire, unregelmäßige Faltenwurf, zu dem sieh oft noch ein vermehrter Tonus der Muscularis propria hinzugesellt, transporthindernd wirkt.

KNOTHE hat für diesen Zustand den Begriff der "Irritation" gewählt. Denn es ist in der Tat notwendig, hierfür eine begriffliche Abgrenzung zu finden, wenn das Wesen dieses Zustandes auch gerade in dem fließenden Hinubergleiten von den Verhältnissen der Gesundheit in die Krankbeit liegt. Die Irritation ist ein sichtbarer Ausdruck der Dyskinesie. Hier, wo Form und Funktion so eing miteinander verknünft.

ist, prägt eben auch der geringste Funktionswandel schon der Formung sein Gesicht auf, wenn auch die eigentliche Struktur noch unverandert bleibt. Die Irritation stellt lediglich einen Verkurzungszustand der Muscularis mucosae dar und fuhrt zu ungeordneten. wirren Faltenformationen, ohne daß irgendwelche lokalanatomischen Veranderungen, z. B. im Sinn einer Entzundung. nachweisbar wären. Es fehlt bei ihr stets die

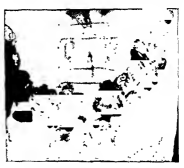


Abb 8 Relief nach Atropia Wleder Ruhe im Faltenwurf

Schwellung der Schleimhaut, es fehlen auch stets Temperatursteigerungen, dagegen kann es gelegentlich allein schon durch den parasympathischen Zustand der Dysfunktion zu vermebrter Ausschwitzung, zu Schleimabgang und auch zu Durchfall kommen.

Durch die Mannigfaltigkeit dieser Symptome, aber auch dadurch, daß mehr oder weniger jeder dem Dickdarm untgeteilte Reiz zu diesem Irritations-bilde führen kaun, it die Differentialdiagnose ebenso schwierig wie sie wichtig ist. Als mögliches Begleitsymptom einer jeden Organerknankung des Verdauungstractes wird der Befund einer Irritation in jedem Falle eine exakte Untersuchung des gesamten Magen-Darm-Kanals notwendig machen und auf der anderen Seite den Versuch einer sicheren Abgrenzung gegen die prognostisch und darum auch therapeutisch viel ernster zu nehmenden entzindlichen Dickdarmerkrankungen erfordera. So seher dem röntgenologischen Bilde auch ein

klinisch ahzugrenzender Krankheits- und Symptomenkomplex entspricht, so schwer ist die Differentialdiagnose allem auf klinische Beohachtung hin. Sieher wird sie oft nur röntgenologisch möglich sein. Gerade, weil wir aber bei der Irritation neben Tenesmen auch Durchfalle, mit Sehleim, ja gelegentlich sogar mit Blut untermischt, sehen, stehen wir nicht an, viele der vermeintlichen Heulungen von Colitis gravis, die stets ein entzündlicher Krankheitszustand ist, in die Kategorie der nur neuromuskuhären Darmstörung, der Irritation, zu verweisen, verknüpft mut parasympathischen neurosekretorisehen Störungen.

Ein klinisches Krankheitsbild, das noch ganz in den Rahmen der Irritation gehort, ist die Colica mucosa. Hier finden sich stets röntgenologisch alle ihre Zeichen. Meist sind die Falten erheblich vermehrt, wurmartig gekrimmt und

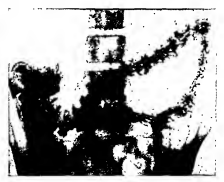


Abb 9 Reizrelief, "Irritation" bel Colica mucosa, neuromuskulater Zustand ohne Entstundung

geben dem Rehef ein gerunzeltes Aussehen. Das Kahber der Einzelfalte ist dabei meist vermindert. Die Haustren dagegen, bisweilen mit breiten Schattenfetzen, die den bartumbeschlagenen Schleimpartien zu entsprechen scheinen, erfullt, konnen dichter und tiefer erscheinen, und es ergibt sich dann oft ein pleureusenartiges Rehefbild (Abb. 9 u 10). Auch das sind aber immer völlig reparable funktionelle Zustande, denen auf dem Sektionstisch so gut wie nie ein anatomisches Substrat entspriebt, und die sich oft nur sekundar kenntlich machen an den typischen Schleimabsonderungen.

Klinisch ist die Colica mucosa nur der Ausdruck eines allergischen Reizzustandes, also nicht allein eine Lokalerkrankung. Konnzeiehnend hierfür sehon die starke Eosinophilie. Die Bezeichnung als "Asthma bronchialc des Dickdarms" trifft das Wesentliche: hier wie dort zeigt das Erfolgsorgan ver-

mehrte Neigung zu Spasmen und jene besondere Art gerinnender Schleimsekretion, die zur Ausstoßung oft ganzer Ausgusse aus dem Darm fuhrt, von Schleimmembranen mit eosinophilen Zellen und spitzen Krystallen, beides wiederum Ausdruck neuromuskuharer und neurosekretorischer parasympathischer Erregung. Hier wie dort ist unter den bedingenden Momenten die Alfektlage unverkennbar, ebenso nuch Wirkungen aus der Ferne von anderen Organen. Fälle, bei denen Asthma bronchiale, Colten mucosa und nervose Nasensekretion mit Schleimhautsehwellung, auch Conjunctivitis wie beim Heuschnupfen sich kombinieren oder alternieren, sind gar nicht selten. Die allergischen spezifischen humoralen Komponenten sind attologisch hier noch wenig aufgezeigt, aber die Bereitschaft zur Betriebsstörung nis typischer Schleimhautzustände ist klinisch evident. Andererseits geht zweifellos hin und wieder auch einmal sekundär aus der "Colien

mucosa" die Colitis hervor.

Wegen der versehiedenen auslösenden Bedingungen wird eine verschiedene Therapie der Colien mucosa nnalog dem Asthma oft am Platze sein, nuch eine kombinierte Behandlung. Oft wird der Arzt sich durnuf beschränken, gegen die jeweils im Vordergrund stehenden Störungen des Intestinums symptomatisch vorzugeben. Hier wird, wie fast uberall bei neuromuskulären Storungen, unterhalb des Zwerchfells das Atropin, das Papaverin und Papavydrin, auch als neuestes das Perparın indiziert sein. Prinzipiell



Abb 10 Irritationsrchef bei Colica mucosa (vagische Erregung)

wird aber funktionelle Therapie eine "Umstimmungstherapie" mit Desensibilisierung etwa durch Peptoninjektionen oder Seruminjektionen anstreben Dies um so mehr, als wir in letzter Zeit unter dem Eindruck der ganz überraschend gunstigen Wirkung dieser Maßnabmen sogar bei der Colitis gravis, gerade bei ihren schwersten Formen stehen.

Die Coluts ulcerosa gravis ist das Endglied der Kette, die über die funktionellen Veränderungen und Storungen am Diekdarm, über die Irritation und Hypenritation bis zu den ausgesprochenen leichten und schwereren unspezifischen entzundlichen Erkrankungen fuhrt. Sie ist eben deren ernsteste Form, Hier greift die Patbologie der Funktion weit hinüber in das Gebiet der Pathologie der Struktur, von der sie ja im Grunde nntrennbar ist. Das häufige, fast völlige Fehlen unveränderter Colonschleimhaut, die große Ausdehnung entzundlicher Ulceration bis tief hinein in die Muscularis der Darmwand zeigt die oft ausgedebnte

klinisch abzugrenzender Krankheits- und Symptomenkomplex entspricht, so sehwer ist die Differentialdiagnose allein auf klinische Beobachtung hin. Sieher wird sie oft nur röntgenologisch möglich sein. Gerade, weil wir aber bei der Irritation neben Tenesmen auch Durchfalle, mit Schleim, ja gelegentlieh sogar mit Blut untermischt, sehen, stehen wir nicht an, viele der vermeintlichen Heilungen von Colitis gravis, die stets ein entzindlicher Krankheitszustand ist, in die Kategorie der nur neuromuskulären Darmstörung, der Irritation, zu verweisen, verknüpft mit parasympathischen neurosekretorischen Störungen.

Ein klinisches Krankheitshild, das noch ganz in den Rahmen der Irritation gehort, ist die Colica mucosa. Hier finden sieh stets röntgenologisch alle ihre Zeichen. Meist sind die Falten erheblich vermehrt, wurmartig gekrümmt und

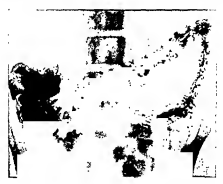


Abb 9 Reizrelief, "Irritation" bei Colica mucosa, neuromuskulärer Zustand ohne Entrondung

geben dem Rehef ein gerunzeltes Ausschen. Das Kahher der Einzelfalte ist dabei meist vermindert. Die Haustren dagegen, hisweilen mit hreiten Schattenfetzen, die den bariumbeschlagenen Schleimpartien zu entsprechen scheinen, erfullt, konnen dichter und tiefer erscheinen, und es ergibt sich dann oft ein pleureusenartiges Reliefbild (Abb. 9 u. 10). Auch das sind aber immer völlig reparable funktionelle Zustände, denen auf dem Sektionstisch so gut wie nie ein anatomisches Substrat entspricht, und die sich oft nur sekundar kenntlich machen in den typischen Schleimahsonderungen.

Klinisch ist die Colica mucosa nur der Ausdruck eines allergischen Reizzustandes, also nicht allein eine Lokalerkrankung. Kennzeichnend Inerfur sehon die starke Eosinophilie Die Bezeichnung als "Asthma bronchiale des Diekdarms" trifft das Wesentliche: hier wie dort zeigt das Erfolgsorgan ver-

H. STRAUSS und A. W. MEYER mitgeteilt. Die Beobachtungen dieser Autoren gehen, wie ich weiß, alle auf einen Fall zuruck, bei dem wir uns in einem gemeinsamen Konsilium zur Vornabme einer Transfusion nur wegen der selnweren Anämie entschlossen und bei dem eine sebnelle, uns allen unerwartete Heilung resultierte.

Die Bluttransfusion, ebenso wie die durch Pferdeserum erzeugte Anaphylaxie sind leider keine ungefährlichen Maßnahmen, weil man die Reaktionsstärke nicht in der Hand hat. Sie durfen nur bei ständiger sorgfaltigster Kohtrolle des Kreislaufs vorgenommen werden. Die Gefahr eines Kollapses, der den sofortigen Einsatz aller Kreislaufsmittel notwendig macht, ist nie von der Hand zu weisen. Aber die Prognose der Krankheit niebt nur quoad sanationem, sondern auch quoad vitam reehtfertigt vollauf die Anwendung des Verfahrens. Wenn der Chirurg bei jedem Engriff — auch bei Krankheiten mit weit geringerer Sterblichkeitsziffer als der Colitis gravis — mit einem gewissen Prozentsatz an Letalitat rechnen muß, warum sollte dann der Internist bei einer nahezu infausten Erkrankung eine Maßnahme scheuen, bei der nach einer Statistik von Prausnlers uber Seruminjektionen doch nur mit einer Mortalität von 0,03 % zu rechnen ist.

Eine sehr zweckmäßige und am wenigsten gefahrliche Modifikation der Anaphylaxieerzeugung hat mein Assistent Dietrich neuerdings an einigen Fallen erprobt. Es hat sich nämlieb gezeigt, daß schon durch rectale Spüllungen mit Pferdeserum bei schweren Colitiden durch die ausgedehnten Wundflachen genugend Serumeiweiß zur Resorption kommt, um eine Fieberreaktion und Heilwirkung auszulösen. Wir geben nach diesem Vorschlag jetzt so vor, daß wir zunachst wie fruher mit 20 ccm Pferdeserum intramuskulär sensibilisieren, dann aber zwiseben dem 12. und 20. Tage einen Serumeinlauf von 200 ccm geben und erst, wenn hier eine Reaktion ausbleibt, zur erneuten intramuskularen und sehließlich intravenösen Iniektion sehreiten.

Die Reaktion und der Heilerfolg pflegen, wenn überhaupt, sofort einzutreten, so daß mit Zuwarten keine Zeit verlorenzugehen braucht. Meist hören sehlagartig die Durchfalle, Schleimabgänge und Blutungen auf.

Die Veranderungen an der Darmsehleimhaut selbst brauchen natürlich zum Abklingen und Ausheilen eine weit langere Zeit. Daher erklart sich auch, daß eine einmalige Bluttransfusion oder Anaphylaxiebehandlung nur selten zur Dauerheilung zu fuhren scheint und meist nach gewisser Zeit Rezidive auftreten, die allerdings haufig dann nicht mehr so günstig angehbar sind wie beim ersten Male. Bei den von uns behandelten 13 Fallen wurde bei 8 lediglich eine Esrumanaphylaxie erzeugt. 5mal trat ein voller Erfolg, der jetzt sebon über einige Jahre andauert, ein, 3mal kam es weder zur Serumkrankheit, noch zu einer Beeinflussung der Colitis. Bei diesen 3 und 5 weiteren Fallen wurde die Behandlung mit Bluttransfusion vorgenommen, her traten in jedem Falle Erfolge ein, die oft, was Stärke und Dauer der Heilung anlangt, ebenso günstig erschienen wie die mit der Anaphylaxie erzielten Resultate.

Unterminierung, die jeden rhythmischen Ablauf der Haustrenbildung und des Kottransportes unmöglich macht; fast kontinuierlich laufen die Entzündungsprodukte mit oder ohne Kot durch das starre Colonrohr.

Unter den übrigen Dickdarmentzundungen, etwa der Bazillen- und Amobenruhr, immit die Cohtis gravis aber nicht nur deswegen eine besondere Stellung
ein, weil bei ihr die suppurativ-inlerösen Erscheinungen am schwersten sein können,
auch nicht, weil mindestens bis vor kurzem die Therapie mehr als unzureichend,
die Prognose oft infaust war und nicht, weil die Ätiologie nicht eindeutig
erklätt werden kann, sondern weil ihr ganzer Symptomenkomplex so viel Besonderheiten aufweist, daß er die Aufstellung eines geschlossenen Krankheitsbildes rechtfertigt, wenn es sich um eine einheitliehe Reaktionsart auf verschiedenste Nozen hin handelt, gerade ohne einheitliehe Ätiologie.

Es sei nur auf das ganz isolierte Auftreten der Krankheit, ihre mangelnde Kontagiosität, die vollig im Gegensatz zur Bazillen- und Amöbenruhr steht, hingewiesen, auf ihren meist sehleichenden Beginn mit einem deutlichen Ansehweilen der Schwere der Krankheit selbst durch Jahre hindureh, auf ihre lange, oft durch große Remissionen unterbrochene Dauer, ihre außerordentlich sehlechte Heilharkeit und große Neigung zum Chronischwerden.

Mit einer Auffassung als Pathologie der Funktion, als Vorstellungen von Vorgangen der Umstimmung und der Üherempfindlichkeitslage aber verbindet wieder auch dieses scheinbar so rein morphologische Krankheitsbild eine therapeutische Beeinflußharkeit.

Hatten lokale Behandlungsversuehe, Spulungen und Waschungen mit Desinfizientien (Rivanol, Yatren, Kamillosan) allein fast nie zur Heilung geführt, hatte die ehirurgische Ausschaltung des entzindeten Darmahschnittes nur sehwer und nur selten ein Abklingen der Entzundung zur Folge gehabt, so zeigten zunachst zufallige klinische Beobachtungen, wie günstig und schlagartig sehnell die Colitis auf anaphylaktische Vorgänge reagierte.

Schon im Jahre 1925 fiel uns eine solche plotzliche Heilung einer Colitis gravis durch eine zufällig entstandene anaphylaktische Reaktiou auf, und wir haben seitdem an meiner Khuik oft diesen Weg der Therapie eingeschlagen. Kalk hat erst klürzlich über 13 mit anaphylaktischem Shock behandelte Falle berichtet¹. Während sein ursprunghehes Vorgehen so war, daß er zunächst durch eine intramuskuläre Injektion von unspezilischem Pierdeserum sensibilisierte und dann nach 12—20 Tagen durch erneute intramuskulare Injektion— oder, fälls diese reaktionslos blieb, durch intravenöse Injektion— Anaphylaxie erzeugte, sind wir später auch dazu übergegangen, die Reaktion durch Bluttansfusionen auszulösen, bei denen es meist weniger darauf ankomint, die Anäme zu beheben als eine anaphylaktische Fieberreaktion zu erzeugen. Erfahrungen mit der Transfusionstherapie haben in letzter Zeit Rachwalsky,

¹ Kalk: Therapie der Colitis gravis durch Erzeugung von Anaphylaxie und mit Bluttransfusion. Z. klin Med. Bd. 118, H. 5/6, 1931. — Zur Behandlung der Colitis gravis. Fortschr. Ther. 7. Jahrg. 1931, H 21.

raturen, zunehmende Anämie und schwere Linksverschiebung. Am 8. November Transfusion von 400 cem But. Unmittelbar danach Schuttelfrost mit Temperaturen bis zu 40°. Noch am selben Tage hörten die richlich blutig-eitrigen Eutleerungen aus dem Anus auf. Am nächsten Tage zum erstenmal breitger Kot, dann allmäbliches Absuiken der Temperaturen, Ansteigen des Hämoglobins und Besserung des Allgemeunbefindens, bis im Dezember anch der Abgang von Schleim und Eiter aus dem kunstlichen After völlig sistlerte.

Bei der Röntgenkontrolle Februar 1930 zeigt das Colon vom Transversum an aufwärta bereits wieder die Andeutung einer Haustrenzeichnung, das Kaliber des Darmes ist jetzt normal, die Wandung am gesamten Dickdarm fein gezähnelt und das Schleimhautrelief ubersät mit feinen Aufheltungs-

figuren von Erbsen- bis Schrotkorngröße — Granulationsbildung als Regeneration (Abb.13).

Diese granulare wabige Struktur der Schleimhaut ist, was den Ausheilungsangeht, vorgang KNOTHE typisch. Immer kommt es, wenn die dieken Wilste verschwunden sind und die Schleimhautschwellungen zuruckgegangen, zu diesem System der Kornelung, das noch recht lange bestellen kann und erst ganz allmühlich, ja nur stellenweise in normale Sehleimhautzeichnung wicder ubergeht. Solange nun diese Kornelung noch besteht, so lange auch ist nach unseren Erfahrungen die Gefahr des Rezidiys nicht klein



Abb 12 Colitis ulcerosa gravis II. Auftreten der körnigen Komponente

So kam es auch bei jenem Patienten noch mehrfach — im Juli 1930, im Februar und im August 1931 — zu Rezidiven, die aber schließlich durch die von Diffrict vorgenommene Serumwaschung des Darmes wieder zum Abklingen gebracht werden konnten. Seitdem 1818 der Patient vollig rezidivirei und voll arbeitsfähig.

Die Röntgenbilder, die das Auf und Ab dieser Entwicklung auch zeigen, weisen aber doch eine einheitliche Richtung zur Besserung. Sind in den Bildern nach der ersten Translusion die Kornelungen noch grob und etwas unregelmäßig, so erscheinen sie nach 11 Monaten feiner, aber immer noch dieht, so daß man auch da noch nicht eine normale Schleimhautfunktion erwarten kann. Im Februar 1931 aber sind auch klinisch bei einer Operation am Colon außen am Darm kaum mehr erkennbare Veränderungen festzutellen.

Das klinische Bild und der klinische Ablauf der Colitis ist bekannt. Nicht so der gleichzeitige Ablauf der Vorgange an der Schleimhaut selbst, wie sie uns die rontgenologische Schleimhautanalyse zugänglich macht.

Eine Filmserie, die KNOTHE bei einem Patienten meiner Privatklinik gewonnen hat, illustriert das Wesentliche.

Ein 21 jähriger junger Mann erkrankt Juni 1929 erstmalig mit Oberbauchbeschwerden. Wenige Wochen apäter tritt Blut im Stuhl auf, im Herbet sind die Stuhle dunnflussig,



Abb 11. Colitis ulcerosa gravis 1, Schlemmautschweilung und Unterminierung der Schlemmaut — Colitis infiltrativa

stinkend, blutig gefärbt und 4—6 mal taglich erfolgend. Temperaturen sind da, der Kranke im elendesten Allgmeinzustand. Bei der ersten Röntgenuntersuchung im Oktober 1920 zeigt das Relief alle Zeichen schwerster Entzundung. Schwellung und Volumenzunahme der Schleimhaut als primitivste Entzundungszeichen stehen im Vordergrund, das Rehief ist vollig zertissen, der Faltenwurf fast restlos verdrängt, das Darmrobr ist vollig starr, Haustrierung fast ganz versehs unden, wo überhaupt Haustrierichnung sich lindet, ist sie durch imgerkuppenbreite, wellenformige, relativ flache Einziebungen der Randpartien kenntlich. Es entsprechen darun die Wulste den Schleimhautkissen, zwischen die die geschwürigen Veränderungen, die sich im Bilde mehr als Zapten ausnehmen, eingelagert erscheunen (Abb. II und 12)

In den nächsten Tagen trat klinisch eine solche Verschlechterung ein, daß zunächst ein Anus praeter naturalis angelegt wurde. Dabel kam ein schwer sulzig entzundeter Darm zutage, der bei der leieseten Berührung bereits einziß. Dennoch weiter blutige Stuhle, Temperaturen, zunehmende Anämie und sehwere Linksverschiebung. Am 8. November Transfusion von 400 cem Blut, Unmittelbar dansch Schuttelfrost mit Temperaturen bis zu 40°. Noch am selben Tage höten die reichlieb hüttg-ettregen Enthecrungen aus dem Anus auf. Am nächsten Tage zum erstenmal breinger Kot, dann allmähliches Absinken der Temperaturen, Ansteigen des Hämuglobins und Besserung des Allgemeinbefindens, bis im Dezember auch der Absang von Schleim und Etter aus dem kunsthiehen After vollg sisterite.

Bei der Röntgenkontrolle Februar 1930 zeugt das Colon vom Transversum an aufwärts bereits wieder die Andeutung einer Haustrenzeichnung, das Kaliber des Darmes ist jetzt normal, die Wandung am gesamten Diekdarm fem gezähnelt und das Schleimhautrelief

ubersat mit feinen Aufhellungsfiguren von Erbsen- bis Schrotkorngröße — Granulationsbildung als Regeneration (Abb 13).

Diese granulare wabige Struktur der Schleimhaut ist, was den Ausheilungsvorgang angeht, KNOTHE typisch. Immer kommt es, wenn die dicken Wulste verschwunden sind die Schleimhautschwellungen zurückgegangen, zu dicsem System der Kornelung, das noch recht lange bestehen kann und erst ganz allmählich, 1a nur stellenweise in normale Schleimhautzeichnung wieder übergeht. Solange nun diese Kornelung noch besteht, so lange auch ist nach unseren Erfahrungen die Gefahr des Rezidivs meht klein.



Abb 12 Colkis ulcerosa gravis II, Auftreten der körnigen Komponente,

So kam es auch bei jenem Patienten noch mehrfach — im Juli 1930, im Februar und im August 1931 — zu Rezidiven, die aber schließlich durch die von Dietrich vorgenommene Sermuwasehung des Darmes wieder zum Abklingen gebracht werden konnten Seitdem ist der Patient völlig rezidivfrei und voll arbeitsfahig.

Die Röntgenbilder, die das Auf und Ab dieser Entwicklung auch zeigen, westen aber doch eine einhertliche Richtung zur Besserung. Sind in den Bildern nach der ersten Transtuson die Körnclungen noch grob und etwas uuregelmäßig, so erscheinen sie nach 11 Monaten feiner, aber immer noch dieht, so daß man auch da noch nicht eine normale Schleimhautfunktion erwarten kann. Im Februar 1931 aber sind auch klinisch bei einer Operation am Colon außen am Darm kaum mehr erkennbare Veränderungen festzustellen.

Nach solchen Erfahrungen hat Knothe die Colitis in drei Stadien einzuteilen versucht. Als das erste Stadium möchten wir mit ihm die hochakute Phase mit breiten Schwellungen, Geschwursbildungen und Schleimhautunterminerungen bezeichnen. "Im zweiten Stadium sind die Geschwure und Unterminierungen versehvunden, die Schwellungen sind noch als mehr oder weniger ausgedehnte, gegeneinander seharf abgesetzte Aufhellungen im Lumen zu differen-



Abb 13 Colitis gravis III, Endstadium, pseudopolypose Granulationen bei fehlendem Faltenrellef

zieren. Die klimischen Erscheinungen können in dieser Phase bereits weitgehend zurückgegangen sein. Prognostisch ist aber noch kein sieheres Urteil zu fallen. Wird dieses Stadium direkt im Anschluß an das erste beobachtet, so wird man einen Übergang in die Heilungsphase ableiten mussen — sehen wir es dagegen nach jahrelangem Krankheitsverlauf, konnen wir nicht entscheiden, ob es sich um eine Remission oder aber um einen Übergang in Heilung handelt, nimmt 'ch doch jede Remission im Rontgenbild wie das des zweiten Stadiums aus.

Rückentwicklung in das erste Stadrum haben wir nie beobaehtet. Im igen Fall kommt es zum Übergang in das dritte Stadium — letzteres ist kterisiert durch eine ganz gleichmäßige, seine Kornelung des gesamten Reliefs ohne eigentliche Schweilungen und ohne sonstige Reliefveränderungen. Von einem Wiederauftreten von Schleimbautfalten, die sieb aus stehengehliebenen Schleimhautinseln entwickeln mussen, hängt jetzt der weitere Heilverlauf ab."

Hat die Röntgenologie — zuerst in Verbindung mit dem Tierexperiment uns so die Funktionseinheit des Darmrobrs siehtbar gemacht, ist sie uns weiter zum wichtigen klinischen Gradmesser für funktionelle und morphologische Störungen geworden und zum unentbehrlichen Maßstab für den therapeutischen Erfolg hei der Colitis gravis, so hat sie noch in zwei mehr lokalen Bezirken des Darmes die Anatomie und die Pathologie wesentlich gefördert.

Erst die Rontgenologie erwies das funktionelle Verhalten der Appendix und zeigte die Haufigkeit der Divertikelbildung am Darmkanal, damit die Grundlage fur das Krankheitsbild der Diverticulitis schaffend.

Die Appendix hesehreibt die Anatomie als ein rudimentäres Organ, das vom unteren Pol oder auch von der medialen Seite des Coccum unter einem mehr oder weniger stumpfen Winkel entspringt und durch eine rein durch zufallige Gestaltung zu erklarende Duplikatur des Muskelschleimhautrohres in der sog. Gerlachenschen Klappe vom Occum getrennt sei. Weil die Appendix entsprechend ihrem schrägen Abgang mit dem proximalen Teil 1—2 em parallel der Coccalwand verläuft, in sie hereingedrucht und durch Tanien und Mesenteriolum ni dieser Lage fixiert wird, müsse die laterale und vordere Coccalwand teils mehr ausgehuchtet werden, teils mehr wachsen als die hintere und die mediale.

Diese Duplikatur der sämtlichen Darmwandungen — nicht nur der Schleimhaut — hat aber zweifellos wichtige funktonelle Bedeutung. Und tatsächlich kann man vor dem Rontgenschirm neben der physiologischen wellenformigen Bewegungder Appendixeinen sphineterartigen Effekt, der durch die Verdoppelung der Ringmuskulatur mit ihrer dadurch verdoppelten Wirksamkeit ausgelost wird, sehen. Wie wir schon bei unseren Bechachtungen mit Katsch unter Atropin ein Ruckfließen des Röntgenbreies durch die Valvula Bauhini erzwungen hatten, so hat Knothe das gleiche durch die Gerlachsche Klappe fur die Appendix erreicht¹.

Was Roessle anatomisch-experimentell festgestellt hat, bestatigt die Rontgenologie am lebenden Menschen: der Wurmfortsatz besitzt Muskelkrafte von geradezu erstaunlicher Intensität, die er zur Entleerung seiner Lichtung und damit zur Selbstreinigung verwendet. Neben peristaltikabnlichen Kontraktionen (Peristaltik im engeren Sunne scheint im Gegensatz zu den Angahen von Ricker zu fehlen) kommen die viel haufiger beobachteten Pendelbewegungen und Verkurzungen in der Langsachse sowie Totalkontraktionen mit vollständiger Ausschüttung des Inhaltes vor. Am isolierten Organ kann man Bewegungen erzeugen nicht nur durch mechanische, chemische oder elektrische Reizung, sondern auch durch kunstliche Aufblahung des Coecums und Dehnung bzw. Spannung der

¹ KNOTHE. Röntgenologische Beobachtungen aus der Appendix. Röntgenpraxis 2. Jahrg. 1930, H. 23. — Die Dickdarmschleimhaut, ihre normale und pathologische Funktion im Röntgenbilde. Leipzig: Thieme 1932.

Wand von innen, ein Mechanismus, der unter physiologischen Verhältnissen wohl die Hauptrolle spielt (Abb. 14, 15 u. 16). Und es sebeint nach den Röntgen-



Abb 14. Normale Appendix, gestreckt.

beobachtungen KNOTHES in der Tat eine weebselseitige funktionelle Beziebung zwischen der Ilcococcalklappe und der Gerlachschen Klappe zu besteben. KARL WEST-PHAL hat ebenfalls Bewegungsvorgange an der Appendix unter pharmakologiseber Reizwirkung röntgenologisch studiert. Er sab - wie wir - ein Zusammensehnurren der Appendix auf Pilocarpin, Erschlaffung auf Atropin. Er spricht vom "Antrum appendicis", das die lebhafteste Kontraktionstätigkeit hat, und vom ubrigen coccumfernen Teil als ,, Corpus appendicis", ,,das eine großere Stauungs- und wohl auch Resorptionsbereitschaft" zeigt.

KNOTHE spricht geradezu von einem "Spbineter appendicis", den man im Rontgenbilde gut mit der über ihm liegenden Schleimhautfalte beobaebten kann. "Man kann vergleiebbar den peristaltischen Wellen, die auf den Pylorus zu verlaufen und vor demselben Halt machen, auch am Coecum eirculare Peristaltik-

Abb. 15 Normale Appendix, in der Längsachse zuwammengeschnurft

en, auch am Coecum circulare Peristaltikabläufe in Richtung auf die Appendix beobachten, die am Ansatzring auslaufen" (Abb. 17).

Mit der exakten anatomischen Darstellungsmöglichkeit der Appendix, damit, daß wir in vielen Fällen neben der Form und Lage auch die Schleimhautveränderungen in der Appendix selber ablesen können, sind unsere in der Rontgenologie gegebenen Aufschlußmöglichkeiten noch nicht erschöpft. Wir haben erfahren, daß man aus dem Verhalten der Schleimhautstruktur des Colons in der Umgebung der Appendix wesentliche Rickschlusse ziehen kann. Solange sich an der Ap-

pendix ein noch akuter entzundheher Prozeß abspielt, sehen wir ein Ödern der Schleimhaut im Coecum, das sich in vermehrtem Faltenvolumen ausdruckt. Es ist uns diese Schleimhautschwellung, die meist auf das unterste Coecum beschränkt bleibt, ein alarmierendes Zeichen, und, wurde

die Appendix exstirpiert, waren stets noch frische Zeiehen einer Entzundung nachweishar.

Der Reiz, der von einer entzundlich veränderten Appendix ausgeht, teilt

sich neben dem bereits oben erwähnten Sphineter, der die Stagnation mit ihren Folgeerscheinungen nur begunstigt, nieht selten den benachbartenColonanteilen mit. Finden wir den Hirschschen Sphincter, der das Coecum vom uhrigen Colon trennt, tief durchgeschnurt, so ist damit immer der Verdacht auf eine Veranderung an der Appendix gegeben. Dieser Schluß des Coecumsphincters kann so ausgesprochen sem, daß sich das Coecum ruckstaut und sich in ihm eine regelrechte Stenosenperistaltik entwickelt.die



Abb 16 Choleiltislasis und Appendicitis Appendix um die steingefullte, schattengebende Oallenblase hetungeschlagen und adhärent Entzünd-liche regionäse Schleimbautechaeltung auch am Corcum

cine Ektasic im Gefolge hahen kann. Wahrscheinlich ist so auch die von MAX COHN als fur die Appendicitis pathogenetische Coccostase aufznfassen. Eine auf das Coceum beschränkte vermehrte Kontraktionsbereitschaft ist in demselben Sinne zu verwerten. Jedenfalls eiht die gestörte Funktion der Appendix nicht nur diagnostische Hinweise, sie wird zum Mittelpunkt der Pathogenese der Appendicitis uberhaupt.

Wie wir am gesamten Colon als feinsten Gradmesser der neuromuskularen Harmonie das Faltenbild sahen, so kann uns ein Reizzustand der Schleimhant im Coccum, beschrankt auf die nahere Um- Abb 17. Appendix, Sphuncter am Coccumanistz gebung des Appendixansatzes, feinste Ver-



anderungen oder Funktionsstörungen der Appendix erkennen lassen. Diesen lokalisierten Reizzustand sahen wir, wohl aufzufassen als nnmittelbar fortWand von innen, ein Meebanismus, der unter physiologiseben Verhältnissen wohl die Hauptrolle spielt (Abb. 14, 15 u. 16).



Abb. 14. Normale Appendix, gestreckt

Und es sebeint nach den Röntgenbeobaebtungen Knothes in der Tat eine weehselseitige funktionelle Beziehung zwischen der Ileocoecalklappe und der Gerlachschen Klappe zu bestehen, KARL WEST-PHAL hat ebenfalls Bewegungsvorgange an der Appendix unter pharmakologischer Reizwirkung röntgenologisch studiert. Er sab - wie wir - ein Zusammensehnurren der Appendix auf Pilocarpin, Ersehlaffung auf Atropin. Er spricht vom "Antrum appendieis", das die lebbafteste Kontraktionstätigkeit bat, und vom ührigen eoeeumfernen Teil als "Corpus appendieis", "das eine größere Stauungs- und wohl aueb Resorptionsbereitschaft" zeigt.

KNOTHE spricht geradezu von einem "Sphincter appendieis", den man im Rontgenbilde gut mit der über ihm liegenden Schleimhautfalte beobaebten kann. "Man kann vergleiehbar den peristaltischen Wellen, die auf den Pylorus zu verlaufen und vor demselben Halt maehen, auch am Coeeum eireulare Peristaltik-



ablaufe in Richtung auf die Appendix beobachten, die am Ansatzring auslaufen" (Abb. 17).

Mit der exakten anatomischen Darstellungsmöglichkeit der Appendix, damit, daß wir in vielen Fällen nehen der Form und Lage auch die Schleimhautveränderungen in der Appendix selher ablesen konnen, sind unsere in der Rontgenologie gegelienen Aufschlußmöglichkeiten noch nicht erschopft. Wir haben erfahren, daß man aus dem Verhalten der Schleimhautstruktur des Colons in der Umgehung Normale Appendix, in der Längsachse der Appendix wesentliche Ruckschlüsse ziehen kann. Solange sich an der Ap-

pendix ein noch akuter entzundlicher Prozeß abspielt, sehen wir ein Ödem das sich in vermehrtem Faltenvolumen der Schleimhaut im Coecum. ausdruckt. Es ist uns diese Schleimhautschwellung, die meist auf das unterste Coecum beschrankt bleiht, ein alarmierendes Zeichen, und, wurde die Appendix exstirpiert, waren stets noch frische Zeiehen einer Entzundung nachweisbar.

Der Reiz, der von einer entzündlich veränderten Appendix ausgeht, teilt

sich neben dem bereits oben erwähnten Sphineter, der die Stagnation mit ihren Folgeerscheinungen nur begünstigt, nicht selten den benachbartenColonanteilen mit. Finden wir den Hirschschen Sphincter, der das Coccum vom ubrigen Colon trennt, tief durchgeschnurt, so ist damit immer der Verdacht auf eine Veränderung an der Appendix gegeben. Dieser Schluß des Coecumsphincters kann so ausgesprochen sein, daß sich das Coecum rückstaut und sich in ihm eine regelrechte Stenosenperistaltik entwickelt.die

eine Ektasie im Gefolge haben kann. Wahrscheinlich ist so auch die von Max Conn als fur die Appendicitis pathogenetische Coccostase aufznfassen. Eine auf das Coecum beschränkte vermehrte Kontraktionsbereitschaft ist, in demselben Sinne zu verwerten. Jedenfalls giht die gestörte Funktion der Appendix nicht nur diagnostische Hinweise, sie wird zum Mittelpunkt der Pathogenese der Appendieitis überhaupt.

Wie wir am gesamten Colon als feinsten Gradmesser der neuromuskulären Harmonie das Faltenbild sahen, so kann uns ein Reizzustand der Sehleimhaut im Coccum, beschrankt auf die nahere Um- Abb 17 gebung des Appendixansatzes, feinste Ver-



16 Cholellthiasis und Appendicitis Appendix um die steingefüllte, engebende Gallenblase herumgeschlagen und adhärent Enträndliche regionäre Schleimhautschneilung auch am Cocum



Appendix, Splaneter am Creenmanniz kontralibrit.

anderungen oder Funktionsstörungen der Appendix erkennen la. 4n. Ihren lokalisierten Reizzustand sahen wir, wohl aufzufassen als unmittelbar fort.

geleitete neurale Störung, in Fallen, die im Präparat zwar keine Entzundungen erkennen ließen, dagegen Veranderungen des nervösen Apparates der Appendix zeigten, die uns Rossle als "Neuromatose" beschrieb.

Es wird die gestörte Funktion, die wir so direkt aus dem Rontgenbilde ablesen konnen, nicht selten der Grund für die eigentliche Beschwerde sein.

Es ist nach diesen unseren Feststellungen gegeben, sich die Genese der Appendicitis wesentlich von den Eigenkontraktionen der Appendix, die ja sogar zu einem kompletten Verschluß fullren können, bedingt vorzustellen. Die Appendix hört im klinischen Denken auf, ein rudimentäres passives Organ zu sein und unterliegt analogen Beeinflussungen, auf die auch der übrige Darm sonst reagiert. Auch bei der Appendicitis werden wir eine neuroreflektorische Betriebsstörung ("Dyskinesie"), Tenesmen und Irritationen erwarten durfen, wie akute Entzundungen, die sie keineswegs rein passiv erdulden muß. Die Häufigkeit von Appendixschmerzen, die sieh scheinbar so oft als Fehldiagnosen erweisen, wenn operiert wird, wird so eher verständlich, wenn sie nicht immer auf frische Entzündungen zurückgeführt werden müssen. Es sind Dyskinesien, die der Röntgenologe leicht aufzeigen wird, die aber dem Chirurgen und Pathologen unsiebtbar bleiben, und die, was das Wichtigste ist, der ehirurgischen Hilfe dann gar nicht bedurfen.

Eine besondere klinische Beachtung verdienen jene ausgedehnten Neurombildungen, die Rossle an der Appendix nachgewiesen hat. Es ist sehr wahrschenheh, daß sie heftige lokalisierte Schmerzen verursachen, sieher auch reflektorisch Irritationszustände, wenn auch nicht eigentliche Entzündung, am Dickdarm hervorrufen. Solche Beschwerden gaben mir Veranlassung, in einem Fall auf die Appendektomie zu dringen in der Annahme einer chronisch entzundlichen Appendieitis, obwohl der makroskopische Befund bei der Operation recht indifferent war. Die Neurome waren histologisch zu erweisen, der Schmerz wie die Irritationszustände des Colons sind seither verschwunden. Ich fasse auch diesen Fall als einen Beitrag zum Kapitel des Abbaus der Organneurosen auf. Er ist Anlaß, die Klinik jener, von seiten der Pathologie gesieherten, Neurome auszubauen, fur diese wird eine Indikation entstehen zur Entfernung eines nicht entzundlieben Appendix, denn die Beschwerden konnen, wie jener Fall mich lehrte, ganz erhebliche sein.

Die Colondivertikel sind der normalen Anatomie sehon seit mehr als 200 Jahren bekannt. Divertikel finden siel ja fast an aften Stellen des Verdauungsrohres, am meisten gehäuft aber am Colon. Dort werden wir ihre Entstehung so aufzufassen haben, daß "schwache Stellen" etwa an der Durchtrittsstelle der Gefäße und an den Abgangsstellen der Appendiees epiploiene vorhanden sind und zu diesem Moment der Disposition später Kräfte treten, die vom Inneren der Darmwand her zur Ausstulpung fuhren. Es sind also Pulsionsdivertikel. Bei gewissen Reizzuständen im Diekdarm spricht namentlich die amerikanische Literatur vom "prädivertikulären Stadium", d. h. von Ansstulpungen, die wieder vollständig zurtiekgehen konnen, auch hier also Übergänge von prämorbidem

Gescheben bis zum irreversiblen Zustand des ständigen Vorhandenseins multipler Divertikel, der im Grunde noch nicht Krankheit ist — Divertikulosis.

Selten sind die Säckehen größer als eine Erbse, hin und wieder weisen sie aber 1—2 cm lange Stiele auf; sie bestehen aus — oft bis zur Durchsichtigkeit — verdünnten Schichten von Mueosa, Submucosa und Serosa. Fast regelmaßig finden sich in ihnen Gefaße. Eine der ersten ausfubrlicheren könischen Darstellungen in Deutschland über jene Divertikulosis und Divertikulitis ist lange, bevor H. H. Berg¹ sich diesem Gebiete widmete, aus memer Marburger Zeit in einer Dissertation von Else Wolff² niedergelegt, dort schon ist auf

die Verwechslung bei Blutund Schlemabgang und einem tastbaren walzenartigen Tumor mit Coloncarcinomen hingewiesen. Diese Sigmoiditis infiltrativa kommt dann zustande — nicht als einzige Ursache der Sigmoiditis —, wenn die Peridivertikultis sich in den Schichten der Darmwand ausgehnt.

Worin die Röntgenelogie nun die Anatomie ergänzt hat, das ist wieder die Beobachtung, daß die Divertikel keine statischen Gebilde sind, sondern daß sie mit der Fullung des barmes und seiner Funk-



Abb 18. Divertikulosis, Schleimhautfalten zart Nebenbefund -also keine Divertikultis

tion selbst Größenänderungen durchmaehen können und daß ihre Entstehung nicht einfach auf mechanischen Ursachen — zu starker Fullung oder Dehnung — beruhen kann, sondern auf anderen funktionellen Zustanden (Abb. 18).

Wenn etwa eine entzündlich veranderte und verdickte Sigmaschlinge mit den der der der der Serben der Bernehmentstenen durchmachen muß, dann kann man plötzlich zu beiden Seiten der Tänien Sackehen wie eine Reihe von Knopfen sich vorstulpen sehen, die allerdings meist wieder bei Nachlassen der Kontraktion verstreichen, die Funktion des Darmes aber muß immer mehr vertiefend auf die Ausstulpungen wirken, je nachgiebiger die schwachen Stellen geworden sind.

WOLFF, E. Die sog. Divertikulitis des Colons und ihre Diagnose durch das Rontgenbild. Fortschr. Röntgenstr. 1918

Berg, H. H.: Über Divertikulosis des Dickdarms Dtsch. med. Wschr. 1929, H. 28/29.
 Diagnostische und therapeutische Irrtumer. Verh. Ges. Verdgskrikh Leipzig: Thieme 1929.

geleitete neurale Störung, in Fällen, die im Präparat zwar keine Entzündungen erkennen ließen, dagegen Veränderungen des nervösen Apparates der Appendix zeigten, die uns Rossle als "Neuromatose" beschrieh.

Es wird die gestörte Funktion, die wir so direkt aus dem Röntgenhilde ablesen konnen, nicht selten der Grund für die eigentliche Beschwerde sein.

Es ist nach diesen unseren Feststellungen gegehen, sich die Genese der Appendiertis wesentlich von den Eigenkontraktionen der Appendix, die ja sogar zu einem kompletten Verschluß führen können, hedingt vorzustellen. Die Appendix hört im klinischen Denken auf, ein rudimentäres passives Organ zu sein und unterliegt analogen Beemflussungen, auf die auch der übrige Darm sonst reagiert. Auch bei der Appendicitis werden wir eine neuroreflektorische Betriebsstörung ("Dyskinesie"), Tenesmen und Irritationen erwarten durfen, wie akute Entzundungen, die sie kenneswegs rein passiv erdulden muß. Die Häufigkeit von Appendixschmerzen, die sieh scheinbar so oft als Fehldiagnosen erweisen, wenn operiert wird, wird so cher verständlich, wenn sie nicht immer auf frische Entzündungen zurückgefuhrt werden müssen. Es sind Dyskinesien, die der Röntgenologe leicht aufzeigen wird, die aber dem Chirurgen und Pathologen unsichthar hleiben, und die, was das Wichtigste ist, der chirurgischen Hilfe dann gar nicht bedürfen.

Eine hesondero klnische Beachtung verdienen jene ausgedeinten Neuromhildungen, die Rossle an der Appendix nachgewiesen hat. Es ist sehr wahrscheinlich, daß sie heftige lokalisierte Schmerzen verursachen, sicher auch reflektorisch Irritationszustände, wenn auch nicht eigentliche Entzündung, am Dickdarm hervorrufen. Solche Beschwerden gaben mir Veranlassung, in einem Fall auf die Appendektomie zu dringen in der Annahme einer chronisch entzundlichen Appendicitis, ohwohl der makroskopische Befund hei der Operation recht indifferent war. Die Neurome waren histologisch zu erweisen, der Schmerz wie dio Irritationszustände des Colons sind seither verschwunden. Ich fasse auch diesen Fall als einen Beitrag zum Kapitel des Abbaus der Organneurosen auf. Er ist Anlaß, die Klinik jener, von seiten der Pathologie gesieherten, Neurome auszuhauen, fur diese wird eine Indikation entstehen zur Entfernung eines nicht entzündlichen Appendix, denn die Beschwerden können, wie jener Fall mieh lehrte, ganz erhebliche sein.

Die Colondivertikel sind der normalen Anatomie schon seit mehr als 200 Jahren hekannt. Divertikel finden sich ja fast an allen Stellen des Verdauungsrohres, am meisten gehauft aber am Colon. Dort werden wir ihre Entstehung so aufzufassen haben, daß "schwache Stellen" etwa an der Durehtrittsstelle der Gefäße und an den Abgangsstellen der Appendices epiploieae vorhanden sind und zu diesem Moment der Disposition später Krafte treten, die vom Inneren der Darmwand her zur Ausstulpung führen. Es sind also Pulsionsdivertikel. Bei gewissen Reizzuständen im Dickdarm spricht namentlich die amerikanische Literatur vom "prädivertikularen Stadium", d. h. von Ausstulpungen, die wieder vollstandig zuruekgehen können, auch her also Übergänge von pramorbidem

wenn der entzundliche Zustand andauert, habe ich nie ernste Gefahren gesehen, weder Perforation noch Durchwanderungsperitomtis oder Heus, sondern nur leichtere Stenosenerscheinungen, oft freilich mit heftigen Schmerzen, niemals die Umwandlung in Carcinom. Diese Erfahrung deckt sich nicht ganz mit der enschlägigen Literatur, ich sehe aber dennoch in der Feststellung multipler Diekdarmdivertikel auch hei entzindlich-infiltrativen Erscheinungen keine Indikation zu irgendeinem chirurgischen Eingriff.

Häufig werden die Beschwerden allein schon durch Paraffin in Verhindung mit einer Schonkost zu heseitigen sein, andererseits empfehlen amerikanische Autoren eine lacto-vegetahilische schlackenreiche Kost, für die auch H. H. Beno sich eingesetzt hat. Oft genug bleibt der entzundliche Prozeß oder seine Folgen irreparabel, dauernd ist ein chronisch entzundlicher schmerzhafter Timmor zu tasten, kaum aher kommt es zu schweren Stenosenerscheinungen, daß lieusartige Bilder resultieren.

Rückschauend erkennen wir schon in diesem ersten Kapitel über das Colon, daß die Funktion maßgebend beteiligt ist nieht nur für Divertikelbildung und für deren infiltrative Entzundung, sondern auch für Stauung im Appendix als einer wesentlichen Bedingung zum Zustandekommen der Appendieitis, so daß das Stauungsmoment wieder in den Vordergrund der Pathogenese der Appendieitis geruckt ist, wie auch Aschoff es jetzt sieht und das infektiöse Moment als sekundäres in den Hintergrund tritt.

"Irritation" wie entzündliche Katarrhe der Colonschleimhaut sind Ausdruck, so sahen wir, neuromotorischen wie neurosekretorischen Geschehens von jenen reflektorischen leichten "Irritationen" an, die schon ein eiskalter Trunk sofort vom Magen aus hervorhringt oder die von anderen Krankheiten in der Bauelhohle selbst reflektorisch von Nierensteinen ausgelost werden. Die allergische Colica mucosa und selbst die großen entzundlich zerstorenden Reaktionen einer Colitis gravis sind heute ehenfalls zu sehen als eine Form neurohumoraler Reaktion, ja sie sind zu heceinflussen nicht nur lokal, sondern von der allgemeinen "Umstimmung" aus, also der Krankheitslage, die in einer Relation zur entzündlichen Gewehsdisposition steht. So wird die Empfindlichkeit der Schleimhäute üherhaupt zum Ausdruck gestörter Funktion, sobald wir auch die entzundlichen Reaktionen in die funktionelle Pathologie notwendig einbeziehen.

Nieht nur die hahituelle Obstipation ist einzureihen in ein motorisches Funktionsprohlem, sondern selbst die normale Anatomie hatte durch diese Anschauungsrichtung umzulernen im Verstehen der Colonformung als einem sich wandelnden Funktionsverhalten, ebenso konnte die Pharmakologie mit ihrer zergliedernden Analyse nach Einzelwirkungen verschiedenster Pharmaka zur Synthese der Gesamtleistung der glatten Muskulatur des Verdauungsrohres gehracht werden Es erwies sich also das Colon fur uns chronologisch im Studium als erstes Organ, hei dem das Funktionsverhalten als ein Ausdruck neurohumoraler Situation anzuschauen war, erkennhar an Formung und Bewegung seines Muskelschlauchs wie seines wechselnden Schleimhauthildes. In heiden Anteilen nur

Auch die erhebliche Häufigkeit der Divertikel war der Anatomie vor der Röntgenära nicht bekannt, wie auch die Klinik das Krankheitsbild der Divertikulosis erst seither kennengelernt hat.

Die "Divertikulosis" selbst ist noch keine Krankheit, mehr als die Hallte der Fälle mag symptomlos verlaufen und Divertikel nur als belanglosen Nebenbefund zeigen. Entsprechend der These von der Krankheit als der gestörten Funktion pflegen klinische Symptome erst dann aufzutreten, wenn es im Divertike zu Retentionen oder zur Entzundung und damit zur Funktionsstörung des ganzen Darmabschittes kommt. Dann ist aus der Divertikulosis die Divertikulitis geworden.

Die Kranken kommen mit unklaren Beschwerden im Oberbaueh, auch häufig links im Unterbaueh lokalisiert, oft mit eireumscripten Schmerzangaben, die die Differentialdiagnose nieht immer leieht macben und als einzigen Hinweis auf die Gutartigkeit des Prozesses meist die sehon lange Dauer der Beschwerden mit ibren Remissionen und den gelegentlichen wiederbolten Attacken aufweisen. Ott ist erst das Auftreten von Blutbeimengungen im Stuhl fur den Kranken der Anlaß, zum Arzt zu geben. Charakteristisch kann gelegentlich die Klage üher das Gefuhl unvollständiger Darmentleerung trotz zahlreicher Defäkationsversuche sein, aber auch sie ist nicht eindeutig.

Diagnostisch entseheidend ist fast allein das Röntgenbild. Von differentialdiagnostischem Wert hinsichtlich der Unterscheidung, ob das gefundene Divertikel nur helangloser Nehenbefund oder wirklich die Besehwerdeursache ist, erwies sich H H Bero die Prüfung, ob der Kontrastbrei durch Spulung und Defakation aus den Divertikeln ebenso schnell zu entleeren sei wie aus dem Darmrohr. Werden Breireste retiniert, so sind meist auch die Beschwerden auf die Divertikulitis zuruckzufuhren.

Ganz besonders wird die Schleimhautstruktur der umgebenden Colonpartien zu beachten sein. Bei einer unveranderten zarten Schleimhautzeichnung kann man gröbere entzundliche Veränderungen aussehließen, andererseits werden Schleimhautschwellungen gerade darauf hinweisen. Die sekundare Schleimhautschwellung bei der Divertikulitis fuhrt bis zur schwersten Sigmoiditis und oft bedingt schon der Schwellungsfaktor allein eine schwere Ohstipation

Die Abgrenzung der Divertikulosis gegen das Careinom ist ebenfalls fast nur auf rontgenologischem Wege unter Anwendung der Reliefdiagnostik möglich, und ebenso hängt vom Befunde des Schleimbautrchefs ganz allgemein die einzuschlagende Therapie ab.

Es sind nicht wenige Falle, denen wir die Operation ersparen konnten, während zuvor die Diagnose auf ein Colonearcinom gestellt war. Nach meiner Erfahrung hat hier ein Anus praeternaturalis keinen therapeutischen Wert, und fast immer genugt eine innere Therapie mit Schonkost, Kataplasmen und Spülungsbehandlung mit geetgneten Medikamenten (Ichthyol 1%, Argentum oder Tanninlösungen usw.). Das Ziel kann nur sein, die Divertikulist zur Divertikulosis zuruekzufuhren. Es wird manchmal, nicht immer, erreicht, aber selbst

wenn der entzundliche Zustand andauert, habe ich nie ernste Gefahren gesehen, weder Perforation noch Durchwanderungsperutomtis oder Heus, sondern nur leichtere Stenosenerscheinungen, oft freilich mit heftigen Schmerzen, niemals die Umwandlung in Carcinom. Diese Erfahrung deckt sich nicht ganz mit der einschlagigen Literatur, ich sehe aber dennoch in der Feststellung multipler Dickdarmdivertikel auch hei entzundlich-infiltrativen Erscheinungen keine Indikation zu irgendeinem chirurgischen Eingriff.

Haufig werden die Beschwerden allein sehon durch Paraffin in Verbindung mit einer Schonkost zu heseitigen sein, andererseits empfehlen amerikanische Autoren eine lacto-vegetahilische schlackenreiche Kost, für die auch H. H. Berg sich eingesetzt hat. Oft genug hleibt der entzündliche Prozeß oder seine Folgen irreparabel, dauernd ist ein ehronisch entzundlicher schmerzhafter Tumor zu tasten, kaum aher kommt es zu schweren Stenosenerscheinungen, daß ileusartige Bilder resultieren.

Ruickschauend erkennen wir sehon in diesem ersten Kapitel über das Colon, daß die Funktion maßgebend beteiligt ist nicht nur für Divertikelbildung und fur deren infiltrative Entzundung, sondern auch für Stauung im Appendix als einer wesentlichen Bedingung zum Zustandekommen der Appendicitis, so daß das Stauungsmoment wieder in den Vordergrund der Pathogenese der Appendicitis geruckt ist, wie auch Ascnoff es jetzt sieht und das infektiose Moment als sekundares in den Hintergrund tritt.

"Irritation" wie entzundliche Katarrhe der Colonschleimhaut sind Ausdruck, so sahen wir, neuromotorischen wie neurosekretorischen Geschehens von jenen erslektorischen leichten "Irritationen" an, die schon ein erskalter Trunk sofort vom Magen aus hervorbringt oder die von anderen Krankheiten in der Bauchhohle selbst reflektorisch von Nierensteinen ausgelost werden. Die allergische Colica mucosa und selhst die großen entzundlich zerstörenden Reaktionen einer Colitis gravis sind heute ebenfalls zu sehen als eine Form neurohumoraler Reaktion, ja sie sind zu beeeinflussen nicht nur lokal, sondern von der allgemeinen "Umstimmung" aus, also der Krankheitslage, die in einer Relation zur entzundlichen Gewebsdisposition steht. So wird die Empfindlichkeit der Schleimhäute überhaupt zum Ausdruck gestörter Funktion, sobald wir auch die entzundlichen Reaktionen in die funktionelle Pathologie notwendig einbeziehen.

Nicht nur die habituelle Obstipation ist einzureihen in ein motorisches Funktionsproblem, sondern selbst die normale Anatomie hatte durch diese Anschauungsrichtung umzulernen im Verstehen der Colonformung als eines wich wandelnden Funktionsverhalten, ehenso konnte die Pharmakologie mit ihrer zerghedernden Analyse nach Einzelwirkungen verschiedenster Pharmaka zur Synthese der Gesamtleistung der glatten Muskulatur des Verdauungsrohres gehracht werden. Es erwies sich also das Colon für uns chronologisch im Studium als erstes Organ, bei dem das Funktionsverhaltenals ein Ausdruck neurohumoraler Situation anzuschauen war, erkennhar an Formung und Bewegung seines Muskelschlauchs wie seines wechselnden Schleimhauthödes. In beiden Anteilen nur

durch das ständig verbesserte Rontgenverfahren in ganzer Ausdehnung zu erfassen, soweit die Klinik in Frage kommt, während die Rectosigmoskopie über ihre Grenzen methodisch nicht hinauskommen konnte.

Mir scheint deshalh für ein Organverhalten das Colon ein so wichtiges Paradigma, daß vieles, was hier entwickelt wurde, über das einzelne Organ hinausgeht und vorbereitend ist für viele Fragen, die uns in kommenden Kapiteln zu beschaftigen haben.

Literatur.

Aschoff: Der appendicitische Anfall. Berlin: Julius Springer 1930.

Katson: Physiologie und Pharmakologie der Darmbewegungen. Verh. Ges. Verdgekrkh-Leipzig: Thieme 1928.

Rossle: Beitrage zur Kenntnis der Pathologie der motorischen Apparatur des Wurmfortsatzes. Grenzgeb. Med. u. Chir. Bd. 42.

Schwarz, G. Klinische Röntgendugnostik des Dickdarms. Berlin 1914.

Westphal: Bonegungsmechanismus, Resorption und Pathologio des Wurmfortsatzes, Grenzgeb, Med. u. Chir Bd. 42.

Kapitel 2.

Magen I.

Alte und neue Funktionspathologie des Magens. — Bedeutung der Lageanomalien (Ptose, Atonie und Ektasie). — Ulcus duodeni und Ulcus ventrucul. — Die funktionelle Einheit des Ulcus pepticum. — Die Theorien der Ulcus-genese. — Röntgenologie des Magens. — Die durckten Röntgenzeichen des Ulcus. — Röntgendifferentialdiagmose. — Das schüsselförmige Carcinom und seine klmische Symptomatik. — Der relative Wert der Magensaftuntersuchung. — Symptomatik der Ulcuskrankheit. — Periodizität. — Hungerschmerz und Spätschmerz. — Ulcuskrankheit ohne Ulcus*

Nirgends sehien sieh das klinische Ziel, funktionelle Pathologie am Krankenbett hewußt durehzufuhren, so fruh zu erfullen wie am Magen. Seit Kussmatus Schlauch, zu therapeutischen Zwecken ersonnen, bald eine ausgedehnte Bedeutung für motorische und sekretorische Funktionsprüfungen erhielt, trat gerade in der deutsehen medizinischen Schule das Studium der Storung der Magenfunktionen ganz in den Vordergrund. Es wurde methodisch immer feiner ausgehaut bis zur fraktionierten Ausheberung mit der Verweilsonde, bis zum Studium der aktuellen Aciditat des Magensaftes durch die Gaskettenmethode als p_H-Bestimmung, und die Röntgenmethodik erschloß für die Motilität, namentlich aber die Formung erst der Magensilhouette, dann des wechselnd bewegten "Schleimbautreliefs" ausgedehntes exaktes Enzelwssen.

Dennoch hat gerade die Fruhentwicklung hier die Vorherrschaft funktionell pathologischen Denkens mit Recht diskreditiert, und ein Umschwung scheint fast vom Physiologischen zum Anatomisch-Morphologischen zuruckzuführen. Der dänische Klunker Knud Faner hat mit vollem Recht kritisiert, daß Sekretions- und Motilitatsbefunde, ja auch lediglich Beschwerden zu Krankheitsenheiten gestempelt wurden. Alles, was scheinbar so exakt zu zahlenmäßigen Werten der Aciditat oder der Verweildauer fuhrte, schien uns in Deutschland wie Krankheitseinheit. Die Achylie sahen wir vorwiegend als vorübergehenden oder dauernden Magenstreik, ja Marrius haute auf der konstitutionellen Achylie geradezu für die Klinik die erhkonstitutionelle Forschung auf. Die vermehrte Sekretion bis zur Gastrosukorrhoe ist zwar neurosekretorisch-funktionelle Verhaltungsweise, wir aber gestalteten sie zu Krankheiten und gaben ihnen unterschiedliche Krankheitsnamen. Eine gewältige Literatur meint noch heute, daß es sehr wichtig sei, zu wissen, ob ein Magensaft verschiederer Konzentration

von den Pylorusdrusen geliefert werde oder zum konstanten sauren Sekret sich ein wäßriges mit neutralen Chloriden hinzufüge. Pawlows Vorstellung, gewonnen heim Sekretionsstudium des kleinen Magens am Hunde, wirkte befruchtend, aber auch beherrsehend, und die "psychisehe Saftsekretion" der ersten sekretorischen Phase wurde früh zum wichtigen Test für psychophysische experimentelle Ergehnisse, wie sie Heyen besonders ausgehaut hat. Katsch hat ausfuhrlich und mit großer Kennerschaft in unserer Klinik das alles zur zusammenfassenden Darstellung gehracht und weiter gefördert, was sieh um die Funktion des Magens gruppiert.

Wenn wir mit ihm den Magen als Retorte sehen für die hydrolytisch-peptische Spaltung der Eiweißkörper in seiner Facultas retentrix, wenn wir ihn zweitens als den Expulsionsmotor ansehen, namentlich in seinem distalen Teile, dem muskelstarken Antrum, der durch die periodisch sich öffnende Irishlende des Pylorus den chymifizierten Brei mit saurer Reaktion vom Canalis egestorius in den zwiehelförmigen Anfang des Duodenum spritzt, jenen "Bulhus" duodeni, der vom Standpunkt der Funktion noch geradezu als Magenteil zu gelten hat. so soll keineswegs etwa gering geachtet werden, was an großem präzisen Befundmaterial über die Chloride des Magens, über die Verdunnungssekretion, über die Bedeutung der aktuellen Acidität oder der Titrationsacidität des Magens festgestellt ist, üher die freie und gebundene Salzsäure, üher das Salzsäuredefizit und all jene verschiedenen Motilitätsabläufe. Klimseh bedeutsamer aher ist oft die Feststellung der Stenosenperistaltik, der kompensierten und dekompensierten Pylorusstenose, auch der Antiperistaltik, des Tonusnachlasses, die vermehrte Tendenz des Pylorus zum Versehluß mit seinen häufigen Folgen der Pylorushypertrophie, endlich die sog, duodengle Magenmotilität. Vor allem bleihen uns wesentlich die Probleme der Deutung eharakteristischer Magenbeschwerden, die Versuche, Spätschmerz und nächtlichen Hungerschmerz aus der gestörten Funktion heraus zu erklären, die Saurebeschwerde zu verstehen, die keineswegs Symptom erhöhter Saurewerte im Magen ist, ja bet duodenalem Ruckfluß selbst durch alkalisches Sekret, das zur Kardia hinaufsteigt als "Acidismus", wie Karsch es genannt hat, hervorgerufen wird, die Steifungen des Magens, durch die der Schmerz zu erheblichem Teil als Dehnungsschmerz und nicht als Pylorospasmus erscheint, der Druck und Übelkeit von Zuständen des Magens her vermittelt Das alles soll, gerade von Katsch wie Kalk in meiner Klinik eingehend beforscht, als bekannt vorausgesetzt werden (siehe vor allem das Handbuch der inneren Medizin, 2. Aufl , Bd. 3).

Sind aber diese Zustande zum größeren Teil wirklich nur Ausdruck funktionellen Verbaltens, neuromuskulären und neurosekretorischen Einflusses? Als die ungeheure Haufigkeit des Uleus und gerade des Uleus duodeni endlich auch in Deutschland anerkannt wurde, nachdem der Widerspruch der pathologischen

¹ v. Bergmann u. G. Katschi: Die Erkrankungen der Magens. Hdb. d. inn. Med. v. Rergmann-Stahelln, Bd. III, 1. Berhn: Julius Springer 1926.

Anatomen endlich verstummt war, hat sich jene so früh entwickelte und deshalb einseitige funktionelle Betrachtungsweise fundamental gewandelt. All jene sogenannten "reinen" Magenneurosen, scheinbar exakt erweisbar als funktioneller Natur, schrumpften erstaunlich zusammen, wie ich es in einem Kongreßreferat der Deutschen Gesellschaft für innere Medizin 1924 entwickeln konnte, und im folgenden wird sich zeigen, wie namentlich Uleus und Gastritis, beide so oft vergesellschaftet, Hauptursache sind für jene Ahweichung der Funktion eines gereizten Magenteils. Das dauernde Versagen der Sckretion ist Ausdruck der Schleimhautverodung durch chronische Gastritis, die Motilitätsstörungen sind meist ebenfalls Folgen solcher entzundlich veranderten Reizbarkeit.

Kehrt nun alles wieder zum Anfang zuruck? Die Gastritis, einst von der französisch-medizmischen Schule gewaltig üherwertet, von neuem in ihren verschiedenen Formen in ihr Recht eingesetzt, wurde wieder zur ganz häufigen Krankheit, aber das Ulcus, oft wohl so weng tiefgreifend und so klein, daß der Anatom es mehr als Erosion hezeichnen wird, ist dennoch nicht allein Lokalkrankheit, die uns als Einzelerscheinung der pathologischen Anatomie zu interessieren hat. Wir werden sehen, daß auch heute wieder die Frage offensteht, wieweit Ulcus und Gastritis die gestorten Funktionsahlaufe und Beschwerden zur Folge haben, wieweit Funktionsstorungen zur anatomisch nachweisbaren Veränderung fuhren, so daß eine enge Wechselbeziehung hesteht. Dafür sei hier schon ein Hinweis gegeben, der uns schutzt, nun wieder rein lokalistisch organ-pathologisch zu denken. Jede Magersucht ist mit eihehlichen Oberbauchheschwerden komhiniert (s. Kap. 8), und es gelingt doch nicht, ein anatomisches Pathos etwa am Magen oder den Gallenwegen zu finden, jeder Addison und jede perniziose Anamie verlauft mit einer Achylia gastrica, die Perniciosa immer mit Verodung des Drusenapparates, aber wohl auch wie an der Hunterschen Zunge mit Degeneration der Nervenendigungen. Auch der Zuckerspiegel im Blut steht in Beziehung zur HCl-Sekretion (KALK und P. F. MEYER)1. Große Saureverluste des unstillbaren Erhrechens fuhren nehen der Wasserverarmung zur Alkalose mit Magentetanie. Kurz, schon diese Andeutungen genugen, auch den Magen nicht isoliert im Verhalten zum Gesamtorganismus zu sehen, auch nicht die Entzundung seiner Schleimhaut so außerlich zu deuten, daß sie nur die Reaktion auf eine Beruhrung ex ingestis darstellt. Die Lehre von der hamatogenen Gastritis, die Lehre von der entzundlichen Gewebsdisposition, der haufige Zusammenhang von Leberschaden und Magenschaden, die Periodizitat des Ulcus namentlich im Fruhjahr und Herbst weisen auf jene Allgemeinzusammenhange hm, auch wenn des verstorbenen Budapester Klinikers Balints Lehre eines Zusammenhanges des Ulcus mit einer Storung des Saurchasenhaushaltes nicht aufrechterhalten werden kann. Schon die sog. Organminderwertigkeit, die sich hereditar gerade für den Magen einwandsfrei erweisen läßt (Jul., Bauer,

¹ Kalk, H, u. P. F. Meyer: Blutzuckerspiegel und Magensekretion. Z. klin. Med. Bd. 120, H. 5/6, 1932.

v Bergmann, Funktionelle Pathologie

Berta Aschner), zeigt, daß lokalistisches Geschehen mit allgemein Biologischem im engen Zusammenhang steht. Weder das Uleus noch die Gastritis "ist und bleibt", wie einmal ein Autor aus Aschoffs Schule gemeint hat, eine Lokal-krankheit, sondern ist der Ausdruck eines wechselnden Gewebsverhaltens auf Grund von ererbter oder erworbener Verfassung: Konstitution.

Hier ist der Weg zu suchen, wo die Pathologie der Funktion in vertiefter Form wieder neu cinzusctzen hat, indem sie Gastritis- wie Ulcusentstellung. aber auch das Kommen und Gehen der subjektiven und objektiven Erscheinungen als Ausdruck biologischen Situationswechsels begreift. Es wird auch beim Problem der Entzundung und Allergie (s. Kap. 7) sich zeigen, wo ich meine, daß dieser Weg zum Verstehen, ja zu neuartigem Behandeln, zu beschreiten ist. Machen wir es uns rücksichtslos klar, wir benehmen uns zur Zeit noch an der Schleimhaut des Verdauungsrohres kaum weiser als gewisse Dermatologen, die nur die Haut behandeln und mit Salben, Waschungen und Verbanden das Wunde heilen wollen. Was ist die so wenig befriedigende Gastritis- und Ulcustherapie der Gegenwart anders als eine Schonung der Schleimhaut, eine Entspannung der Muskelschichten mit Atropin, eine Berieselung mit Glaubersalzwässern oder mit dunnen Hollensteinlosungen und eine Fernhaltung von Schäden? Ehe nicht die Therapie der Functio laesa einsetzt, nicht etwa als atiologische Therapie, sondern eine Behandlung, welche die krankhaften Verhaltungsweisen des Organs und des Organismus trifft, wird noch immer nicht selten die primitive, verstummelnde, große Operation notwendig bleiben, daß ein halber Magen und mehr entfernt wird und das Resektionspraparat nichts anderes zeigt als ein kleines linsengroßes Uleus vor oder hinter dem Pylorus, mit einer Entzündung der Schleimhaut in der Umgebung. Funktionstherapie haben wir auch dann getrieben, indem iene Teile des Magenduodenum bescitigt sind, von denen aus die Saureweckung geschicht, und damit ist der eine Faktor - uns zwar ein obligater der Uleusentstehung - beseitigt, der peptische, wie entgegen der Lehre Kox-JETZNY'S nachdrücklich betont sei. Deshalb scheint mir die große Resektion auch heute noch die beste Therapie, wenn unsere primitive "Dermatologie" der Schlemhautbehandlung endgültig versagt hat.

Aber sieht man die Krankheit deshalb als Einheit an, weil sie eine einheitliche Reaktionsform ist auf verschiedenste Konditionen und deren Kombination,
so sucht die Klinik im Zeichen funktioneller Pathologie nicht nach der ätio
logischen Therapie. Das Prohlem der Pathogenese für Uleus wie Gastritis darf
nicht lahmgelegt werden mit der Bemerkung, es sind offenhar so viele Ursachen,
die zu jener Krankheit führen, daß auch eine einheitliche Behandlung nicht in
Frage kommt. Ist auf noch so viele atiologische Momente hin das, was der
Organismus hervorhringt, ein einheitliches Etwas, so ist dieses als Ausdruck
einer pathologischen Leistung die Einheit, das Ens morhi, wie es Asthma, Colica
mucosa, auch etwa der Arteriolentonus ist für die Blutdruckerhohung, der
sicher auch aus ganz verschiedensten Grunden entsteht (Kap. 10). An dieser
begrifflichen Klarheit ist mir sehr viel gelegen, für das, was ich von der klinischen

Magenpathologic hier aussagen möchte, gerade, was in diese Probleme hineingreift, gebört vor allem in den Rahmen dieses Buches.

Über den Langmagen, die Ptose, den Magen mit tiefstehendem caudalen Pol, der meist der asthemschen Wuchsform zugehört, wird deshalb hier fast nichts ausgesagt. Hat doch hei ihm weder die Facultas retentrix noch expultrix gelitten. Erfullt ein Magen seine Aufgabe, ist es völlig gleichgultig, ob er lang und schmal oder kurz gedrungen in der Stierhornform erscheint. Zwar sind auch dies nicht rein anatomische Bildungen, sondern abhängig von den Lagebeziehungen und vom intraabdominellen Druck stellen sieh die zirkularen wie die Langsfaserschichten des Muskelschlauches verschieden ein: nicht atonisch, orthotonisch und hypertonisch, wie Emmo Schlesinger fruher meinte, sondern nach Forssell, dessen Anschauung wir einst besonders propagiert haben, und ganz entsprechend den Feststellungen der Physiologie bat die glatte Muskelfaser die Fahiokeit, in verschiedener Lange ohne Aufwand von Energie dauernd kurz und lang zu verbarren, sie braucht dafur keinen "Stoffwechsel", keinen Aufwand an Sauerstoffverbrauch, vermebrte Milchsaureproduktion entsteht nicht, wie BETHE betonte und S. G. ZONDEK mit MATAKAS 1 an unserer Klinik zahlenmaßig erweisen konnten. So macht jener Langmagen, mag man ihn selbst als Ptose bezeichnen, auch keine Beschwerden, und die chirurgische Magenraffung, die glucklicherweise immer seltener vorgenommen wird, ist eine Verkennung eines Funktionszusammenhanges, da falschlich alle Beschwerden auf den Langmagen, der meist Teilausdruck einer Splanchnoptose ist, bezogen werden, auch diese ubrigens kaum je als Kraukheit, die einer Behandlung bedarf, anzuseben, sondern meist als Lage- und Wuchsanomalie - mit bester Funktionsleistung. Die Ptose ist keine Krankheit, und die Atonie wird meist auf unzureichender Grundlage diagnostiziert. Nur wenn der Nachweis gelingt, daß der Mangel an umfassender Funktion, der "peristolischen", die nicht verwechselt werden darf mit Peristaltik, zu einer motorischen Insuffizienz des Magens fuhrt, erhebliche Verlangerung der Verweildauer der Speisen im Magen besteht, heginnt der Uhergang vom normalen Verhalten in das pathologische. Kritische Einstellung wird diesen Fallen nicht oft begegnen, weshalb wir auch den Begriff der atonischen Ektasie in der Mehrzahl der Fälle nicht anerkennen konnen.

Es ist paradox, daß auf der einen Seite der Nachweis gestorter Funktion dazu geführt hat, daß man die ungeheure Haufigkeit organischer Veränderungen m Magen ühersah und daß andererseits das Postulat sekretorischer und motorischer Störung dech dazu führte, die Magenptose als eine Krankheit ohne gestorte Funktion in die Klinik einzuführen. Wohl ist die Formung des Magens chensowenig etwas rom Anatomisches wie die des Colons (s. Kap. 1), sondern ganz wesentlich Ausdruck der Muskelfunktion, aher selten greift sie über einen konstitutionellen Wachstumstyp oder eine Anpassung an die umgehenden Eingeweide — so auch Bauchdeckenerschlaffung — hinaus und nur ausnahmsweise

I ZONDEK, S. G., u. F. MATAKAS. Über Milebsaurebildung und Sauerstoffverbrauch bei der tonischen Kontraktion des quergestreiften Muskels. Biochem. Z. Bd. 214, H. 4/6, 1920.

Berta Aschner), zeigt, daß lokalistisches Geschehen mit allgemein Biologischem im engen Zusammenhang steht. Weder das Uleus noch die Gastritis "ist und bleibt", wie einmal ein Autor aus Aschoffs Schule gemeint hat, eine Lokalkrankheit, sondern ist der Ausdruck eines wechselnden Gewebsverhaltens auf Grund von ererbter oder erworbener Verfassung: Konstitution.

Hier 1st der Weg zu suehen, wo die Pathologie der Funktion in vertiefter Form wieder neu einzusetzen hat, indem sie Gastritis- wie Uleusentstehung. aber auch das Kommen und Gehen der subjektiven und objektiven Erscheinungen als Ausdruck biologischen Situationswechsels begreift. Es wird auch beim Problem der Entzundung und Allergie (s. Kap. 7) sich zeigen, wo ich meine. daß dieser Weg zum Verstehen, ja zu neuartigem Behandeln, zu beschreiten ist. Machen wir es uns rücksichtslos klar, wir benehmen uns zur Zeit noch an der Schleimhaut des Verdauungsrohres kaum weiser als gewisse Dermatologen, die nur die Haut behandeln und mit Salben, Waschungen und Verbänden das Wunde heilen wollen. Was ist die so wenig befriedigende Gastritis- und Ulcustherapie der Gegenwart anders als eine Schonung der Schleimhaut, eine Entspannung der Muskelschichten mit Atropin, eine Beneselung mit Glaubersalzwässern oder mit dunnen Höllensteinlösungen und eine Fernhaltung von Schäden? Ehe nicht die Therapie der Functio laesa einsetzt, nicht etwa als litiologische Therapie, sondern eine Behandlung, welche die krankhaften Verhaltungsweisen des Organs und des Organismus trifft, wird noch immer nicht selten die primitive, verstummelnde, große Operation notwendig bleiben, daß ein halber Magen und melir entfernt wird und das Resektionspraparat nichts anderes zeigt als ein kleines linsengroßes Ulcus vor oder lunter dem Pylorus, mit einer Entzundung der Schleimhaut in der Umgebung. Funktionstherapie haben wir auch dann getrieben, indem jene Teile des Magenduodenum beseitigt sind, von denen aus die Saureweckung geschieht, und damit ist der eine Faktor - uns zwar ein obligater der Uleusentstehung - beseitigt, der peptische, wie entgegen der Lehre Kox-JETZNYS nachdrucklich betont sei. Deshalb seheint mir die große Rescktion auch heute noch die beste Therapie, wenn unsere primitive "Dermatologie" der Schleimhautbehandlung endgultig versagt hat.

Aber sieht man die Krankheit deslalb als Emheit an, weil sie eine einheitliche Reaktionsform ist auf versehiedenste Konditionen und deren Kombination,
so sucht die Klinik im Zeichen funktioneller Pathologie nicht nach der atiologischen Therapie. Das Problem der Pathogenese für Uleus wie Gastritis darf
nicht lahmgelegt werden mit der Bemerkung, es sind offenbar so vicle Ursachen,
die zu jener Krankheit fuhren, daß auch eine einheitliche Behandlung nicht in
Frage kommt. Ist auf noch so viele atiologische Momente hin das, was der
Organismus hervorbringt, ein einheitliches Etwas, so ist dieses als Ausdruck
einer pathologischen Leistung die Emheit, das Ens morbi, wie es Asthma, Cohea
mucosa, auch etwa der Arteriolentonus ist für die Blutdruckerhöhung, der
sicher auch aus ganz verschiedensten Grunden entsteht (Kap. 10). An dieser
begrifflichen Klarheit ist mir sehr viel gelegen, für das, was ich von der klinischen

Als alle die neue Lehre mit Skepsis anfnahmen, als man suchte, dafür, daß es in Amerika und Schottland so ganz anders stande wie hier, geographische Grunde ins Feld zu fuhren, als man mit dem Kampf um anatomische Grenzen und der Erklärung, die Uleera duodeni seien Magengeschwüre oder allenfalls pylorische Geschwure, bei denen die Magengenze von den Operateuren falsch bestimmt sei, einen Ausweg finden wollte, als 1912 ein so guter Kenner der Magenkrankheiten wie Ewald meinte, die Hanfigkeit des Uleus duodeni zu der des Uleus ventrieuli verhielte sieh wie 1.45 — damals konnten wir bereits, wohl unter den Internisten Deutschlands zuerst, den klinischen Beweis der Haufigkeit des Duodenaluleus erbringen.

Meine Mitarbeiter Katsch und Westphal¹ teilten im Jahre 1913 —
ans dem Krankenmaterial eines einzigen Jahres — 50 kliniselt genau beebachtete und diagnostizierte Falle von Uleus duodeni mit, die zu einem erheblichen Teil auch durch die Operation verifiziert worden waren, — hielt man doch
damals das Uleus duodeni fur soviel gefährlicher als das des Magens, daß die
Operation absolut indiziert schien.

Die pathologischen Anatomen lehnten fast alle leidenschaftlich die neue Lehre ab, sie betonten die große Seltenheit von Narben im Duodenum. Erst nach uns fuhrten Hart, Roessle und Gruber den natomischen Beweis, daß es in der Tat in Deutschland nicht anders stande als anderwarts — die Klinik hatte erst die Anatomen belehren müssen, die fast alle Uleera und Narben bis dahin ubersehen hatten.

Wenn während der Kriegszeit die ungeheure Zunahme des Ulcus duodeni erst dem Arzt zum Bewußtsein kam, so darf das nieht in Beziebung gesetzt werden zu Kriegserscheinungen etwa wie Kriegskost und psychische Ennwirkung — wie es nun ganz irrtumlich geschah. Man muß vielmehr die historische Zufalligkeit erkennen: was 1912 vereinzelte Chirurgen sehon erlebten, was 1913 wir als erste unter den Internisten mit Nachdruck als erwiesen betonten, das wurde erst allmäblich Gemeingut ärztlichen Denkens. Die Latenzzeit, in der sich Neues und deshalb meist Bekinmpftes durchsetzt, ist mit 2 Jahren nicht einmal eine lange Spanne. Nur deshalb also von 1914 an die wachsende Haufigkeit der Diagnose in der alltäghehen Praxis.

Heute wissen wir, daß das Uleus duodeni sogar weit häufiger ist als das Uleus ventneult. Das Verhaltnis betragt etwa 5:1, und beiden ist gemeinsam der Sitz fast nur im peptischen Teil des Verdauungsrohrs.

Die Kenntnis der Verbreitung des Uleus ventrieul ist in Deutschland sehon alter; aber auch sie brach sich erst Bahn, nachdem sie im Auslande langst gesichert war.

¹ WESTFIAL U. KATSCH: Das neurotische Uleus duodeni. Mitt. Grenzgeb. Med. u. Chir. Bd. 26, H. 3, 1913. — WESTFIAL. Untersuchungen zur Frage der nervosen Entstehung peptischer Ulera. Disch. Arch. khn Med. Bd. 114, 1914, s.a. v. BEROMANN, G.: Uleus duodeni und vegetatives Nervenystem. Berl. klm Wachr. 1913, Nr. 51. — Das spasinogene Uleus Pepticum. Munch. Med. Westh. 1913, Nr. 4.

cinmal wird krasser Tonusnaehlaß, wie etwa bei der akuten Magendilatation, zur ernsten Krankheit.

Im folgenden sollen unter Auslassung seltener Krankheiten, die zu wenig Beziehungen zur funktionellen Pathologie haben, ja selbst unter Vernachlässigung des Magencarenoms mit Ausnahme des neu herausgearbeiteten sehüsselförmigen Magenkrebses, dessen Selilderung mir wegen seiner klinischen Beruhrungspunkte mit der Uleuskrankheit breiter erforderlich scheint, entsprechend der Tendenz dieses Buehes nur diejenigen haufigen Krankheiten Besprechung finden, die der Ansehauungsform funktioneller Pathologie zugänglich sind, so auch die Beziehungen des Magens zum Zwerehfell.

Der erste Privatpatient, den ich in selbständiger Stellung, als ich das Altonaer Krankenhaus fibernahm, 1912 vorfand, trug von meinem Vorgänger Unmer her die Diagnose "Ulcus dindeni" — obwohl weder eine große Blutung stattgefunden hatte noch okkultes Blut nachweisbar war.

Ich hatte gelernt, daß nur die Bluting die Diagnose des Duodenaluleus siehert (Boas). Aber zu gleicher Zeit hatte gerade ein Vortrag August Biers in der Berliner Medizmischen Gesellschaft großten Eindruck durch die Behauptung hervorgerufen, daß das Ulcus duodem auch in Dentsehland keine Seltenheit sei, sondern entsprechend den Erfahrungen anerkannter ausländischer Chirurgen — der Brüder Mayo in Rochester, Moyninan in Schottland — eine ganz häufige Erkrankung sei.

Nichts hat mich damals nachdrucklicher auf den Wert der Anamnese hingewiesen als jenes etwas entstellte Zitat Moynillans für die Diagnose des Uleus diodem: "Die Anamnese ist alles, der Befund nichts." Hatte doch gerade Soupault in Frankreich mit der klaren Erkennung des "syndrome pylorique" als Zeichen des Uleus duodeni gezeigt, wie weit man diagnostisch allein mit der Beschwerdeanalyse vorankommen kann. Ihm fehlte allerdings noch das Wissen von der enormen Haufigkeit des Leidens, das erst die Befunde jener Chiringen erwiesen.

Wenn auch schon eine erste Beschreibung des Zwolffingerdaringeschwurs von Morgaont herruhrt, wenn auch Aberchombie sehon den Spät- und Hungersehmerz hervorgehoben hat und Broussals, Rokhtansky und Bucquov pathologisch-anatomische und klinische Studien dem Duodenaluleus gewidmet haben, so kannte die gesamte Lateratur bis zur Jahrhundertwende wohl kaum erstein Dutzend Falle, denn auch die pathologischen Anatomen erkannten nicht die Häufigkeit des Befundes.

Damals erwachte in unserer Altonaer Arbeitszeit aus dem Nichtwissen heraus ein besonders lebhaftes Interesse für das Uleus duodeni — in jener Phase klimischer Mogliehkeiten, in der das Rontgenbild nur indirekte Uleuszeichen des Magens verriet!

So habe ich die seither eingetretene ungebeure Wandlung der Anschauungen nicht nur beobachtet, sondern mitkampfend erlebt².

¹ Bergmann, G v.: Die Rüntgendagnostik des Uleus duodem. Röntgen-Taschenb-Bd. 5, 1913.

² BERGMANN, G. v.: Uleus peptieum. Hdb. d. unn. Med v. Bergmann-Stahelin, Bd III, 1. Berlin Julius Springer 1926

oder -sekretion ein organisches Leiden in Gestalt der Geschwurskrankheit entspricht, daß so oft die Magen,neurose" als Üleus ventrieuli oder duodeni zu entlarven war, kam ich zur neuen Fragestellung: kann denn aus der gestörten Funktion nicht schließbeh auch das anatomische Substrat hervorgehen?

Gibt es einen Entwicklungsgang von der Betriehsstörung zum anatomischen Dokument?

Nur einzelne Anatomen wagten damals sich Ähnliches vorzustellen, vor allen Jores, wenn er meinte, daß jene Form der Schrumpfniere, die er als "rote Granularmere" beschrieben hat, Folge der Arteriolendrosselung heim Blutdruckler sein könne. Aher den meisten Morphologen war jener Übergang vom nichtanatomisch Nachweisbaren zur morphologischen Läsion ein "bedenkliches ind geführliches Unterfangen" (Gruber), nur Rossle entwickelte damals gleichzeitig und neuartig die Vorstellung vom Uleus als "zweiter Krankheit" (neuroreflektorisch bedingt).

Aber es hatte schon Rudolf Virchow eine Uleustheorie entwickelt, die von der Vorstellung ausging, daß ein Verschluß von Magenarterien zum ischimischen Infarkt fuhren musse, und daß die peptische Eigenschaft des Magensaftes aus dem Infarkt durch Verdauung den wie mit einem Locheisen ausgestanzten Defekt des Uleus simplex Chuveilmer erzeugen misse. Dachte Virchow noch in erster Innie an anatomische Veränderung der Gefäßwand — "Erkrankung und Verstopfung der Arterien" —, so hat dann Hauser in Erlangen unermudlich bis in die Gegenwart Beweismaterial dafur gehauft, daß Gefäßspasmen verantwortlich sind — wenn auch er daneben weiterhin in lokalen strukturellen Gefäßerkrankungen, vor allem der Atheromatose, eine wesentliche Ursache fur das ehronische Gesehwur sicht.

Diese Theorie, die immer wieder die Harmonie mit meinen Vorstellungen betont, ist einleuchtend, weil meist beim frischen Uleus die Geschwursform einem Infarkttrichter entsprieht, der in die tieferen Schiehten der Magenwand bis zur Serosa hinein reicht, weil die Gefäßversorgung des Magens gerade an der kleinen Kurvatur und der pylorischen Region, also den Prädilektionsstellen des Ulcus, nur geringe Anastomosen- und Kollateralbildungen zeigt und damit die Infarktentstehung begunstigt, und schließlich, weil Hausen - im Gegensatz zur Aschoffschen Behauptung - gezeigt hat, daß die Ulcustrichter entsprechend dem verschiedenen Gefaßverlauf jede mogliehe Achsenstellung einnehmen können. Wie oft das Ulcus im langsamen Fortschreiten peptisch aus einer von vielen ubriggebliebenen Erosionen erwächst, wie oft es schnell auch als größeres Ulcus primar sich akut entwickelt, ist völlig unentschieden. Unverstanden bleiht es, warum die Dutzende, ja Hunderte von Erosionen einer Antrumgastritis, wie wir sie am Menschen sehen und im Tierexperiment erzeugen können, zurückgehen und gerade nur an besonderen Pradilektionsstellen aus der Erosion das Uleus in ein his zwei, selten mehr Exemplaren sich entwickelt. Die Lokalisationsregel von Aschoff für das Ulcus ventrieuli der kleinen Kurvatur ist hisher in keiner Weise durch die Entzundungstheorie von Konjetzny erklart worden.

Es ist das unvergängliche Verdienst des Franzosen Cruveilhier, von dem auch die erste systematische Symptomatologie in fast luckenloser Darstellung stammt, schon die Häufigkeit des Magengeschwurs erkannt zu haben. Mit Recht trage das Ulcus für alle Zeit den Namen Cruveilhiers. Nächst ihm setzte sich mit Eifer der Däne Wirth für die Aerkennung der großen Verbreitung des Leidens ein, das die Medizin in überlieferten Dokumenten mindestens als Einzeldarstellung doch schon seit dem 16. Jahrhundert kannte. Frühschmerz und Periodizität hat auch Abencrombie schon gekannt.

Erst die moderne Klinik mit allen ihr zur Verfügung stehenden diagnostischen Methoden hat auch in Deutschland endgültig die Erkenntnis der Verbreitung der Magengeschwürskrankheit gesichert und endlich zum Schluß auch jene rein funktionellen Krankheitsbilder, also die Lieblingsdiagnosen am Magen auch noch des Alltags der Gegenwart, als häufigste Fehldagnosen aufgedeckt.

Gerade durch die Lehre vom Uleus pepticum ist aber auch die Abgrenzung in anatomische Provinzen gefallen. Die Klinik wird den Teil des Verdauungsrohres, der von der peptischen Verdauung berührt wird, endlich als eine funktionelle Einheit aussassen müssen. Kaum irgendwo kann man einleuchtender zeigen, daß mit der Emanzipation von morphologischer Grenzsetzung Zusammengehöriges vereinigt und von äußerlichen Schranken optisch-anatomischer Betrachtungsweise befreit werden muß.

Die sehr seltenen Ulcerationen an und über der Kardia, die als Folge des chrungischen Eingriffs namentheh der Gastroenterostomie entstehenden Ulcerationen im Jejunum, die Ulcera duodeni als die häufigste Ulcusgruppe überhaupt, und die im Pylorusring sind dieselben Ulcerationen wie die des Magens, und von derselben Art sind auch die nicht so ganz seltenen Ulcera in Meckelschen Divertikeln, die immer nur auf dem Boden von Solzsdure produzierender versprengter Magenschleumhaut entstehen, was eine ausführliche Arbeit der Schweden Lindau und Wulff aus Lund erst neuerdings wieder feststellt. Wenn topische Diagnostik, wie auch manche klinischen Zeichen, besonders aber der Beschwerdekomplex, die Ulcera vonemander trennen lassen, so ist es gerade funktionellem Denken dennoch einleuchtend, daß sie alle von der gleichen Geschwürsart sind als Ulcera peptica.

Das lehrt ihr pathologisch-auatomischer Bau, das lehrt die Tatsache, daß sie nur an Stellen vorkommen, bis zu denen peptische Verdauung reicht — selbst wenn ich ihre Entstehung allein durch peptische Andauung für ausgeschlossen halte —, das lehrt sehbellich der klinische Verlauf.

Das Ulcus simplex rotundum pepticum CRUVEILHER ist eine Krankheit, lokalistische Unterscheidungsmerkmale sind differentialdagnostisch zweifeltos wichtig. Aber die Functio laesa ist offenbar einheitlich, deshalb ein einziges Ens morbi, mag die Ätiologie noch so vielseitig sein, die Reaktionsform ist die Ennheit.

Unter dem Eindruck jener umwalzenden Erkenntnis der letzten Vorkriegsjahre, daß meist der scheinbar rein "funktionellen" Störung der Magenmotilität oder -sekretion ein organisches Leden in Gestalt der Geschwürskrankheit entspricht, daß so oft die Magen,neurose" als Uleus ventrieuli oder duodeni zu entlarven war, kam ich zur neuen Fragestellung: kann denn aus der gestörten Funktion nicht sehließich auch das anatomische Substrat hervorgehen?

Gibt es einen Entwicklungsgang von der Betriebsstörung zum anatomischen Dokument?

Nur einzelne Anatomen wagten damals sieh Ähnliehes vorzustellen, vor allem Jones, wenn er meinte, daß jene Form der Schrumpfniere, die er als "note Granularniere" beschrieben hat, Folge der Arteriolendrosselung heim Blutdruckler sein könne. Aher den meisten Morphologen war jener Ühergang vom nichtanatomisch Nachweisharen zur morphologischen Lasion ein "hedenkliches und gefahrliches Unterfangen" (GRUBER), nur Rossle entwickelte damals gleichzeitig und neuartig die Vorstellung vom Uleus als "zweiter Krankheit" (neuroreflektorisch bedingt).

Aber es hatte schon Rudolf Virchow eine Uleustheoric entwickelt, die von der Vorstellung ausging, daß ein Verschluß von Magenarterien zum ischämischen Infarkt fuhren musse, und daß die peptische Eigenschaft des Magensaftes aus dem Infarkt durch Verdauung den wie mit einem Locheisen ausgestanzten Defekt des Uleus simplex Cruveilmier erzeugen müsse. Dachte Virchow noch in erster Linie an anatomische Veränderung der Gelaßwand — "Erkrankung und Verstopfung der Artenen" —, so hat dann Hauser in Erlangen unermudlich his in die Gegenwart Beweismaterial dafur gehäuft, daß Gefaßspasmen verantwortlich sind — wenn auch er daneben weiterhin in lokalen strukturellen Gefäßerktankungen, vor allem der Atheromatose, eine wesentliche Ursache fur das ehronische Geschwür siebt.

Diese Theorie, die immer wieder die Harmonie mit meinen Vorstellungen betont, ist einleuebtend, weil meist beim frischen Uleus die Geschwursform einem Infarkttrichter entspriebt, der in die tieferen Schiebten der Magenwand his zur Serosa hinein reicht, weil die Gefaßversorgung des Magens gerade an der kleinen Kurvatur und der pylorischen Region, also den Pradilektionsstellen des Uleus, nur geringe Anastomosen- und Kollateralbildungen zeigt und damit die Infarktentstehung begünstigt, und schließheh, weil Hauser - im Gegensatz zur Aschoffschen Behauptung - gezeigt hat, daß die Uleustrichter entsprechend dem verschiedenen Gefaßverlauf jede mögliche Aehsenstellung einnehmen konnen. Wie oft das Ulcus im langsamen Fortschreiten peptisch aus einer von vielen ubriggebliebenen Erosionen erwächst, wie oft es schnell auch als größeres Ulcus primar sich akut entwickelt, ist völlig unentschieden. Unverstanden bleiht es, warum die Dutzende, ja Hunderte von Erosionen einer Antrumgastritis, wie wir sie am Menschen sehen und im Tierexperiment erzeugen können, zuruckgeben und gerade nur an hesonderen Prädilektionsstellen aus der Erosion das Ulcus in ein his zwei, selten mehr Exemplaren sich entwickelt. Die Lokalisationsregel von Aschoff für das Uleus ventrieuli der kleinen Kurvatur ist bisher in keiner Weise durch die Entzundungstheorie von Konjetzny erklart worden.

Es ist das unvergängliche Verdienst des Franzosen Cruveilhier, von dem auch die erste systematische Symptomatologie in fast luckenloser Darstellung stammt, schon die Häufigkeit des Magengeschwürs erkannt zu haben. Mit Recht trage das Ulcus fur alle Zeit den Namen Cruveilhiers. Nächst ihm setzte sich mit Eifer der Däne With für die Anerkennung der großen Verhreitung des Leidens ein, das die Medizin in überlieferten Dokumenten mindestens als Einzeldarstellung doch sehon seit dem 16. Jahrhundert kannte. Frühschmerz und Periodizität hat auch Abergromme schon gekannt.

Erst die moderne Klinik mit allen ihr zur Verlügung stehenden diagnostischen Methoden hat auch in Deutschland endgültig die Erkenntnis der Verbreitung der Magengeschwürskrankheit gesiehert und endlich zum Schluß auch jene rein funktionellen Krankheitsluilder, also die Lichlungsdiagnosen am Magen auch noch des Alltags der Gegenwart, als häufigste Fehldiagnosen aufgedeckt.

Gerade durch die Lehre vom Uleus peptieum ist aber auch die Abgrenzung in anatomische Provinzen gefallen. Die Klinik wird den Teil des Verdauungstohres, der von der peptischen Verdauung berührt wird, endlich als eine tunktionelle Einheit auffassen müssen. Kaum irgendwo kann man einleuchtender zeigen, daß mit der Emanzipation von morphologischer Grenzsetzung Zusammengehöriges vereinigt und von äußerlichen Schranken optisch-anatomischer Betrachtungsweise befreit werden muß.

Die sehr seltenen Ulcerationen an und über der Kardia, die als Folge des chirurgischen Eingriffs namentlich der Gastroenterostomie entstehenden Ulcerationen im Jejunum, die Ulcera duodeni als die häufigste Ulcusgruppe üherhaupt, und die im Pylorusring sind dieselben Ulcerationen wie die des Magens, und von derselhen Art sind auch die nicht so ganz seltenen Ulcera in Meckelschen Divertikeln, die immer nur auf dem Boden von Salzsaure produzierender versprengter Magenschleimhaut entstehen, was eine ausführliche Arheit der Schweden Lindau und Wulff aus Lund erst neuerdings wieder feststellt. Wenn topische Diagnostik, wie auch manche klinischen Zeichen, besonders aher der Beschwerdekomplex, die Ulcera voneimander trennen lassen, so ist es gerade funktionellem Denken dennoch einleuchtend, daß sie alle von der gleichen Geschwürsart sind als Ulcera pentica.

Das lehrt ihr pathologisch-anatomischer Bau, das lehrt die Tatsache, daß senur an Stellen vorkommen, bis zu denen peptische Verdauung reicht — selbst wenn ich ihre Entstehung allein durch peptische Andauung für ausgeschlossen halte —, das lehrt schließlich der klinische Verlauf.

Das Ulcus simplex rotundum pepticum Cauvellanter ist eine Krankheit; lokalistische Unterscheidungsmerkmale sind differentialdingnostisch zweifellos wiehtig. Aber die Functio laesa ist offenbar einheitlich, deshalb ein einziges Ens morbi, mag die Ätiologie noch so vielseitig sein, die Reaktionsform ist die Einheit.

Unter dem Eindrack jener umwalzenden Erkenntnis der letzten Vorkriegsjahre, daß meist der scheinbar rein "funktionellen" Störung der Magenmotilität oder -sekretion ein organisches Leiden in Gestalt der Geschwurskrankheit entspricht, daß so oft die Magen, neurose" als Uleus ventrieuli oder duodeni zu entlarven war, kam ich zur neuen Fragestellung: kann denn aus der gestörten Funktion nicht schließlich auch das anatomische Substrat hervorgehen?

Gibt es einen Entwicklungsgang von der Betriebsstörung zum anatomischen Dokument?

Nur einzelne Anatomen wagten damals sieh Ähnliches vorzustellen, vor allem Jones, wenn er meinte, daß jene Form der Schrumpfniere, die er als "rote Granularniere" heschrieben hat, Folge der Arteriolendrosselung beim Blutdruckler sein konne. Aher den meisten Morphologen war jener Übergang vom nichtanatomisch Nachweisbaren zur morphologischen Läsion ein "bedenkliches und gefahrliches Unterfangen" (GRUBER), nur Rossle entwickelte damals gleichzeitig und neuartig die Vorstellung vom Uleus als "zweiter Krankheit" (neuroreflektorisch hedingt).

Aber es hatte schon Rudolf Virchow eine Uleustheorie entwickelt, die von der Vorstellung ausging, daß ein Versehluß von Magenarterien zum ischimischen Infarkt fuhren musse, und daß die peptische Eigenschaft des Magensaftes aus dem Infarkt durch Verdauung den wie mit einem Locheisen ausgestanzten Defekt des Uleus simplex Cruveilmer erzeugen müsse. Dachte Virchow noch in erster Innie an anatomische Veränderung der Gefaßwand — "Erkrankung und Verstopfung der Arteien" —, so hat dann Hauser in Elangen unermudlich bis in die Gegenwart Beweismateral dafur gehauft, daß Gefaßspasmen verantwortlich sind — wenn auch er danehen weiterhin in lokalen strukturellen Gefäßerkrankungen, vor allem der Atheromatose, eine wesentliche Ursache fur das ehronische Geschwür sicht.

Diese Theorie, die immer wieder die Harmonie mit meinen Vorstellungen betont, ist einleuchtend, weil meist beim frischen Uleus die Geschwürsform einem Infarkttrichter entspricht, der in die tieferen Schichten der Magenwand his zur Serosa hinem reicht, weil die Gefaßversorgung des Magens gerade an der kleinen Kurvatur und der pylorischen Region, also den Pradilektionsstellen des Ulcus, nur geringe Anastomosen- und Kollateralbildungen zeigt und damit die Infarktentstehung begunstigt, und schließlich, weil Hausen - im Gegensatz zur Aschoffschen Behauptung - gezeigt hat, daß die Ulcustrichter entsprechend dem verschiedenen Gefäßverlauf jede mögliche Achsenstellung einnehmen konnen. Wie oft das Uleus im langsamen Fortschreiten peptisch aus einer von vielen ubriggehliebenen Erosionen erwachst, wie oft es schnell auch als großeres Ulcus primar sich akut entwickelt, ist völlig unentschieden. Unverstanden bleibt es, warum die Dutzende, ja Hunderte von Erosionen einer Antrumgastritis, wie wir sie am Menseben sehen und im Tierexperiment erzeugen können. zuruckgehen und gerade nur an besonderen Pradilektionsstellen aus der Erosion das Uleus in ein bis zwei, selten mehr Exemplaren sich entwickelt. Die Lokalisationsregel von Aschoff für das Uleus ventriculi der kleinen Kurvatur ist bisher in keiner Weise durch die Entzundungstheorie von Konjetzny erklärt worden.

Es ist das unvergängliche Verdienst des Franzosen Cruveilhier, von dem auch die erste systematische Symptomatologie in fast luckenloser Darstellung stammt, schon die Häufigkeit des Magengeschwirs erkannt zu baben. Mit Recht trage das Uleus für alle Zeit den Namen Cruveilhiers. Nächst ihm setzte sich mit Eifer der Däne With für die Anerkennung der großen Verbreitung des Leidens ein, das die Medizin in überlieferten Dokumenten mindestens als Einzeldarstellung doch schon seit dem 16. Jahrbundert kannte. Frühschmerz und Periodizität bat auch Abergromme schon gekannt.

Erst die moderne Klinik mit allen ihr zur Verfugung stehenden diagnostischen Methoden hat auch in Deutschland endgültig die Erkenntnis der Verbreitung der Magengeschwürskrankheit gesichert und endlich zum Schluß auch jene rein funktionellen Krankheitshilder, also die Liehlingsdiagnosen am Magen auch noch des Alltags der Gegenwart, als häufigste Felidiagnosen aufgedeckt.

Gerade durch die Lehre vom Uleus peptieum ist aber auch die Abgrenzung in anatomische Provinzen gefallen. Die Klimk wird den Teil des Verdauungsrohres, der von der peptischen Verdauung berührt wird, endlich als eine funktionelle Einheit auffassen müssen. Kaum irgendwo kann man einleuchtender zeigen, daß mit der Emanzipation von merphologischer Grenzsetzung Zusammengehöriges vereinigt und von außerlichen Schranken optisch-anatomischer Betrachtungsweise befreit werden muß.

Die sehr seltenen Ulcerationen an und über der Kardia, die als Folge des chirurgischen Eingriffs namentlieb der Gastroenterostomie entstehenden Ulcerationen im Jejunum, die Ulcera duodeni als die bäufigste Ulcusgruppe überhaupt, und die im Pylorusring sind dieselben Ulcerationen wie die des Magens, und von derselben Art sind auch die nicht so ganz seltenen Ulcera in Meckelschen Divertikeln, die immer nur auf dem Boden von Salzsäure produzierender versprengter Magenschleimhaut entstehen, was eine ausführliche Arbeit der Schweden Lindau und Wulff aus Lund erst neuerdings wieder feststellt. Wenn topische Diagnostik, wie auch manche klinischen Zeichen, besonders aber der Beschwerdekomplex, die Ulcera vonennander trennen lassen, so ist es gerade funktionellem Denken dennoch einleuchtend, daß sie alle von der gleichen Geschwürsart sind als Ulcera peptica.

Das lehrt ihr pathologisch-anatomischer Bau, das lehrt die Tatsache, daß sie nur an Stellen vorkommen, bis zu denen peptische Verdauung reicht — selbst wenn ich ihre Entstehung allein durch peptische Andauung für ausgeschlossen halte —, das lehrt schließlich der klinische Verlauf.

Das Ulcus simplex rotundum pepticum CRUVELLIER ist eine Krankheit; lokalistische Unterscheidungsmerkmale sind differentialdiagnostisch zweifellos wichtig. Aber die Functio laesa ist offenbar einheitlich, deshalb ein einziges Ens morhl, mag die Ätiologie noch so vielseitig sein, die Reaktionsform ist die Einheit.

Unter dem Eindruck jener umwälzenden Erkenntnis der letzten Vorkriegsjahre, daß meist der scheinhar rein "funktionellen" Störung der Magenmotilität oder -sekretion ein organisches Leiden in Gestalt der Geschwurskrankheit entspricht, daß so oft die Magen,neurose" als Uleus ventrieuli oder duodeni zu entlarven war, kam ich zur neuen Fragestellung: kann denn aus der gestorten Funktion nicht schließlich auch das anatamische Substrat hervorgehen?

Giht es einen Entwicklungsgang vnn der Betriehsstörung zum anatomischen Dokument?

Nur emzelne Anatomen wagten damals sieh Ähnliches vorzustellen, vor allem Jores, wenn er meinte, daß jene Farm der Schrumpfinere, die er als "rote Granularniere" beschneben hat, Fnlge der Arterinlendorsselung heim Blutdruckler sein könne. Aber den meisten Marphalogen war jener Übergang vom nichtanatomisch Nachweisharen zur marphalngischen Lasion ein "bedenkliches und gefahrliches Unterfangen" (GRUDER), nur ROSSLE entwickelte damals gleichzeitig und neuartig die Verstellung vom Ulcus als "zweiter Krankheit" (neuroreflektorisch bedingt).

Aber es hatte schon RUDOLF VIRCHOW eine Uleustheorie entwickelt, die von der Vorstellung ausging, daß ein Verselluß von Magenarterien zum ischen mischen Infarkt fuhren musse, nnd daß die peptische Eigenschaft des Magensaftes aus dem Infarkt durch Verdauung den wie mit einem Locheisen ausgestanzten Defekt des Uleus simplex Criveilnier erzeugen musse. Dachte Virkinow noch in erster Linie an anatomische Veranderung der Gefaßwand — "Erkrankung und Verstopfung der Arterien" —, sin hat dann Hausen in Erlangen unermudlich his in die Gegenwart Beweismaterial dafur gehauft, daß Gefaßspasmen verantwortlieh sind — wenn auch er daneben weiterhin in lokalen strukturellen Gefaßerkrankungen, vor allem der Atheromatose, eine wesentliehe Ursache für das chronische Geschwur sieht.

Diese Theorie, die immer wieder die Harmonie mit meinen Vorstellungen hetont, ist einleuchtend, weil meist beim friselien Ulcus die Geschwürsform einem Infarkttrichter entspricht, der in die tieferen Schichten der Magenwand bis zur Scrosa hinem reicht, weil die Gefaßversnrgung des Magens gerade an der kleinen Kurvatur und der pylorischen Region, also den Prädslektionsstellen des Ulcus, nur geringe Anastomosen- und Knilateralbildungen zeigt und damit die Infarktentstehung begunstigt, und schließlich, weil Hauser - im Gegensatz zur Aschoffschen Behauptung - gezeigt hat, daß die Ulcustrichter entsprechend dem verschiedenen Gefäßverlauf jede mogliche Achsenstellung einnehmen konnen. Wie oft das Ulcus im langsamen Fortschreiten peptisch aus einer von vielen ubriggebliebenen Erosionen erwächst, wie nft es schnell auch als großeres Ulcus primar sich akut entwiekelt, ist villig unentschieden. Unverstanden bleibt es, warum die Dutzende, ja Hunderte von Erosionen einer Antrumgastritis, wie wir sie am Menschen seben und im Tierexperiment erzeugen können, zuruckgehen und gerade nur an besonderen Prädilektionsstellen aus der Erosion das Ulcus in ein bis zwei, selten mehr Exemplaren sich entwickelt. Die Lokalisationsregel von Aschoff für das Uleus ventriculi der kleinen Kurvatur ist bisher in keiner Weise durch die Entzundungsthenrie von Konjetzny erklärt worden.

Meine Linstellung, das nnatomische Substrat nn das Ende einer Entwickungsrenhe zu stellen, deren Anfang im Gebiet der gestörten Funktion hegt, führle mich zur Vorstellung des "spasmogenen Uleus peptieum"¹, und entsprechend dem reuromuskuhren Verhalten, das man als Spasmus bezeichnet, dazu, vom "neurogenen" Uleus zu sprechen.

Standen dech anch die Disharmonien im vegetativen Nervensystem damals gerade im Verdergrund unseres Interesses, und sahen wir in den Röntgestllhom:

fig Bilder des Magens, die damals nicht auders dena als Spasmen end

Mu Gefaßdrosselungen vornahme, oder ob die Gefaße selbst sich spat Gefaßdrosselungen vornahme, oder ob die Gefaße selbst sich spat Gefaßdrosselungen in bezug mit das Gefaßverhalten gekommen. Das neuromusk var tellungen in bezug mit das Gefaßverhalten gekommen. Das neuromusk var tilten schien zu lokalen Durchblutungsstorungen zu fuhren und die lemann war das Bindeglied, inm die peptische Wirkung an einer einzelnen oder ganz wenigen Stellen des peptischen Teils des Verdanungsrohres — Magen-Derdeuum — hervorzubringen.

Die Analogie zum ischannschen Herzinfarkt nach einem Angina-pectoris, die Analogie zum angiospastischen Insult im Gehirn bis zur Hämorrhagiscerebri lenchtet ein — sie führte uns spater dazu, auch diese Probleme in Angilf
zu nehmen (s. Kap. 12).

Was auch im Verlause von 20 Jahren sieh gewandelt hat durch Studien uber die Bedingungen der Ulensentstehung, ieh meine noch heute, daß vieles fur die Entstehung eines großen Ulens nuf jenem akuten ischämisch-peptisehen Wege spricht, daß viele klinischen Tatsachen und manche experimentellen Befunde die Theorie stutzen. Ich nenne nur das Uleus bei Tahes, von dem ich nach Untersuchungen meiner Klinik (Full und v. Friedeich?) mich des Eindruckes nicht erwehren kann, daß eine auffallend büufige Koinzidenz vorhanden ist, die auch von Schueller, Haudek is. a. bestätigt wird, die "Crises noires" Charcots sind großenteils Ulcusblutungen des Tabikers. Ich erinnere an die Ulcerationen des Magens bei Bleivergiftung, die durch die erhöhte Krampfbereitschaft der Gefäße und der besonderen Neigung der Magen und Darmwandmuskulatur zu spastischen Kontraktionen erklart wird, und erinnere schließlieb an die zahlreichen Experimente nus meiner Klinik (Westphal') und von anderen Orten (BENEKE, GUNDELFINGER, HART u. a.), in denen es gelang, durch Eingriffe am Nervensystem (Vagusdurchtrennung, Exstirpation des Ganglion coeliacum) und durch pharmakologische Vagusreize akute, auch große Ulcerationen des Magens zu erzeugen von durchaus der gleichen Lage

V. Bergmann, G.: Dasspasmogene Ulcus peptieum, Munch, Med. Wschr. 1913, Nr. 4.
 Ulcus duodeni und vegetatives Nervensystem. Berl. klin. Wschr. 1913, Nr. 51.

² FULL u. v. FRIEDRICH: Magengesch ur und Tabes, Munch, med. Wschr. 1922, Nr.34
³ WESTPIAL: Unters. zur Frage d. nervösen Entst, pept, Ulcera. Disch. Arch. kim
Med. Bd. 114, 1914.

und anatomischen Beschaffenheit wie das vereinzelte mensebliche Uleus retundum.

Aber auch, wenn ieh meht bei dieser Theorie unbelehrbar verharren will, so wird sie, wie mir seheint, fur die Geschichte funktionell-pathologischen Denkens doch weiter wichtig bleiben, weil sie der Klinik den fließenden Übergang von der reinen Betriebsstörung zum anatomischen Substrat nachdrucklich zum Bewußtsein brachte und die enge Zusammengehörigkeit von neuromuskularer Störung bis zum sehweren, grob anatomischen Befunde, der uns am Herzinfarkt und an der Gehirmblutung nun ganz gelanfig geworden ist.

Der Wandel, der sieb seither vollzog, geht von der Fragestellung aus, ob vieles in der Störung der neuromuskulären Funktion am Magen nicht Ursache, sondern Folge oder Begleiterscheinung beim Geschwur ist.

Seit die Gastritis, namentheh durch Nauwerk, durch Konjetzny und seine Mitarbeiter, am Resektionspräparat als regelmaßige Begleiterscheinung des Ulcus mindestens als eircumseripte Gastritis erwiesen ist, können die Motilitäts- und Sekretionsveranderungen, ja aueli die Schmerzen sehr wohl als Ausdruck des entzundlichen Reizmagens erklärt werden

Freilieh wird das eine dabei leicht übersehen, daß viele dieser Befunde nur mikroskopisch nachweisbare Gastritis sind, die sich also jedem klinischen Nachweis entziehen, und daß ein Magen ohne mikroskopische Gastritisherde oder ihre Residuen beim Erwachsenen offenbar eine große Seltenheit ist.

Keine Uleustheorie wird befriedigen, die übersieht, daß das eigentliche Uleus im Gegensatz zur entzundlichen Erosion nur ganz vereinzelt, etwa in einem bis hoebstens drei Exemplaren am Magen-Duodenum vorkommt, an ganz bestimmten Lieblingsstellen der kleinen Kurvatur und dem Bulbus duodeni entsteht, fast stets nur dort, wo peptische Verdauung ist, wofur das Uleus jejuni peptieum ein zwar unbeabsichtigter, aber um so sicherer experimenteller Beweis am Menschen ist. Keine Uleerustheorie kann auch das hereditär familiäre Moment vernachlassigen.

Es erscheint mir ausgeschlossen, im Gegensatz zu Buchners Auffassung aus der Schule Aschoffs, die Kalk zu stark beeindruckt hat¹, daß eine gesunde und nicht irgendene schon geschadigte Magenschleimhaut von dem ihr adaquaten Saft, das ist also von Salzsaurepepsin, angedaut werden kann im Sinne einer Atzung und einer Atzgastritis.

So stehe ich nicht in Übereinstimmung mit jenen beiden Theorien der Ulcuspathogenese, die jede fur sich wesentliche der Erklarung bedurfende Gesichtspunkte außer acht laßt, während beide Teilwahrheiten enthalten.

KONJETZNYS Gastritishypothese bestreitet das peptische Moment völlig und mit großer Entschiedenheit. Sie gebt davon aus, daß die das Ulcus auslösende Entzundung primar im subepithelialen Gewebe spielt, also ursprunglich

¹ Katz, H.- Magen- und Duodenalgeschwur. Neue dtsch. Klinik Bd. 6, Lfg. 29/30, 1930. — Das Ulcus ventrieuh, duodeni und jejum pepticum. Berlin: Urban u. Schwarzenberg 1931.

peptischer Andauung überhaupt nicht zugänglich sei. Denn eine Vorstellung, die eine eindeutig sieh hedingende Causalreihe von der entzündlichen leukocytären Infiltration der tieferen Schleimhautschichten des Magens über das Vorgeben der Leukocyten gegen die Epithelleiste, die Entstehung von kleinen Erosionen his zur Sprengung des Epithels und Ausbildung des ausgesprochenen Uleus aufstellt, muß ja notwendig jegliche Rolle des Magensaftes wie jede Beteiligung vom Nerven- oder Gefäßsystem leugnen.

Die von Konjetzny postulierte Gastritis unterscheidet sich aber auch in ihrer Symptomatologie von der sonst ühlichen Gastritis recht sehr. Während diese sonst in mehr oder weniger langer Zeit in Achylie und Anaeidität übergeht, erleben wir gerade bei der Ulcusgastritis, daß sie oft Dezennien lang mit Hypersekretion und Superaciditat verläuft, jedenfalls selten mit Anaciditat. Aber selhst wenn Konjetzny der Meinung ist, die unserer klinischen Erfahrung widerspricht, daß das chronische Ulcus häufig achylisch sei - wir meinen, daß es wolll manchmal im jahrelangen Verlauf sekundar dazu kommen kann -, so müßte ibm schon allein der Umstand zu denken geben, daß doch die Carcinomentstehung aus dem chronischen Ulcus so überaus selten ist, obgleich doch das Carcinom gerade wieder nach seiner Anschauung auf dem Boden chronisch-gastritischer Schleimhautveranderung entstehen soll. So verdienstvoll es ist, daß Konjetzny an frischen Operationspraparaten die Gastritis bei Uleus grundlicher und ausgedebnter studierte, als es wohl bisher je geschehen ist, und so sieher wir die Ulcusgastritis in ihrer großen Bedeutung in der Zukunft viel mehr werden beachten mussen namentlich als Komplikation, als Erklarungsmöglichkeit für Periodizitat, fur Beschwerderezidive und andere Schmerzphanomene und nicht zuletzt auch als maßgehend fur die Therapie das Nebeneinander darf nicht verführen, die scheinbar "fließenden Übergange", die deskriptiv zutreffen mögen, nun restlos so aufzufassen, als wenn nachemander aus den katarrhalischen Erosionen die großeren akuten Ulcera entstanden sein mußten. Sollte sieh etwa zu einem echten, tiefgreifenden akuten Ulcus regelmäßig und sehnell eine Gastritis gesellen mit katarrhalischen Erscheinungen, so ist also der genetische Übergang des einen oder der zwei und drei echten Ulcera aus einem gastritischen Zustand durchaus nieht bewiesen. Sicher nennt der Klmiker oft sehon das ein kleines Ulcus, was vor der Definition des Anatomen noch als Erosion zu gelten batte. namentlich am Duodenum. Denn fur uns ist der runde Suhstanzverlust, wenn er sich lediglich auf den Defekt der Schleimbaut bezieht, nur graduell versebieden von jenen Defekten, die auf tiefere Schichten hinübergreifen. Wohl aber sehen wir am Duodenum nicht hanfig mehr als jene zwei Uleerationen, die die Röntgenologie als "kissing uleers" bezeichnet, darin wesentlich verschieden von der Gastritis corrosiva Nauwercks, bei der die entzundete Schleimhaut ubersat ist von jenen kleinen Epitheldefekten, die im Rontgenbilde nie die Nisehensymptome des Uleus duodeni geben.

Auf der anderen Seite treibt Buchner aus der Schule Aschoffs die peptische Anschauung in das Extrem, daß der Magensaft funktionstuchtige, lebendige Magenschleimhaut andauen soll, und daß nehen dem peptischen Moment nur noch rein mechanische Komponenten für die Uleusentstehung notwendig seien, die Aschorf schon früher stark in den Vordergrund gerückt hat. Sehon der Uleuskrater wird ja von Aschorf nicht als akut entstandener Inharkttrichter angesehen, sondern soll dadurch hedingt sein, daß die Speisen, die sich hesonders an der kleinen Kurvatur entlangschieben, durch mechanische Irritation an engen und deshalb der Reihung hesonders ausgesetzten Stellen jene typischen Trichter mit dem treppenformigen Ahfall nach der einen Seite und dem uherhangenden Rande auf der anderen hervorrufen, gerade dort, wo die Schleimhaut auf der Unterlage fester fixiert ist und eine besondere Formung des Reliefs in Längsfalten besteht.

Solche Vorstellung grundet sich hesonders auf die Befunde Aschoffs, daß die Trichterachse stets in schrager Richtung pyloruswarts gerichtet sei — ein Befund, den aher ehen Hauser hat widerlegen konnen.

Ein anderer wesentlicher Pfeiler wurde dieser mechanischen Hypothese genommen, als KATSCH¹ und andere in rontgenologischen Untersuchungen zeigen komnten, daß jene Engen des Magens, Isthmen, in vivo heim stehenden Menschen gar nicht existieren.

Schließlich wird diese Vorstellung auch dem konstitutionell-erhlichen Moment der Geschwürshildung, das durch zahlreiche klinische Beobachtungen von Uleusfamilien einwandfrei erwiesen ist, in keiner Weise gerecht.

Wonn aich nun ein kleiner Kreis um Konjetzny der Anschauung verschließt, daß die peptische Verdauung bei der Uleuskrankheit und auch schon hei der Uleuskrantstehung eine wesentliche Rolle spielt — das großartige untreiwillige chiturgische Experiment des Uleus jejuni peptieum erweist doch das zur Genuge —, so reicht es als alleinige Ursache fur das Uleus keinesfalls aus, da die peptische Verdauung gerade dort physiologisch ist, wo die Geschwure sich finden, also an der Magen-Duodenal-Schleimhaut.

Ist Entzundung Reaktion auf Gewehsschädigung und führt gerade sie zur Zirkulationsstorung, so könnte sie als das Primare dem peptischen Saft den Angriffspunkt bieten, und dennoch hraucht nicht aus der Gastritis eorrosiva mit multiplen Erosionen das Einzelgeschwur hervorzugehen.

Seit Viscusw bleiht noch immer auch der andere Weg vorstellhar, daß plötzlich ein Gefäßbezirk außer Kurs gesetzt wird, und das große ausgestanzte Geschwür hraucht sieh nicht, wie Ascurer es will, regelmäßig aus der kleinen Erosion zu entwickeln, eine entzündlich gereizte Schleimhaut ist der Boden für einen eireumscripten Ernährungsschaden des Gewehes, das nun sehnell, peptisch angedaut, zerfallt. Eine Gewebsschädigung muß jedenfalls der peptischen Angrifsmöglichkeit vorausgehen

¹ KATSCH. Über die Magenstraße. Verh. d. 33. Kongr. d. Disch Ges. im Med. Wiesbaden 1921. — KATSCH U. V. FRIEDRICH: Über die funktionelle Bedeutung der Magenstraße. Mitt. Grenzgeb Med. u. Chir. Bd 34, H. 3, 1921. — WESTRIAL. Über die Engendes Magens und ihre Beziehungen zur Chronizität des pept. Uleera Mitt Grenzgeh. Med. u. Chir. Bd 32, H. 5, 1920.

peptischer Andauung überhaupt nicht zugänglieb sei. Denn eine Vorstellung, die eine eindeutig sieh bedingende Causalreibe von der entzündlichen leukocytären Infiltration der tteferen Sehleimhautschiehten des Magens über das Vorgehen der Leukocyten gegen die Epithelleiste, die Entstebung von kleinen Erosionen bis zur Sprengung des Epithels und Anshildung des ausgesprochenen Ulcus aufstellt, muß ja notwendig jegliehe Rolle des Magensaftes wie jede Beteiligung vom Nerven- oder Gefaßsystem leugnen.

Die von Konjetzny postulierte Gastritis unterscheidet sich aber auch in ihrer Symptomatologie von der sonst üblieben Gastritis recht sehr. Während diese sonst in mehr oder weniger langer Zeit in Achylie und Anaeidität übergeht, erleben wir gerade hei der Ulcusgastritis, daß sie oft Dezennien lang mit Hypersekretion und Superaciditat verläuft, jedenfalls selten mit Anaciditat, Aher selbst wenn Konjetzny der Meinung ist, die unserer klinischen Erfahrung widerspricht, daß das chronische Uleus bäufig achvlisch sei - wir meinen, daß es wohl manchmal im jahrelangen Verlauf sekundar dazu kommen kann -, so mußte ihm schon allein der Umstand zu denken geben, daß doch die Carcinomentstehung aus dem chronischen Ulcus so überaus selten ist, obgleich doch das Carcinom gerade wieder nach seiner Anschauung auf dem Boden chronisch-gastritischer Schleimhautveranderung entstehen soll So verdienstvoll es ist, daß Konjetzny an frischen Operationspraparaten die Gastritis bei Uleus grundlicher und ausgedehnter studierte, als es wohl bisher je geschehen ist, und so sicher wir die Ulcusgastritis in ihrer großen Bedeutung in der Zukunft viel mehr werden beachten müssen namentlich als Komplikation, als Erklärungsmöglichkeit fur Periodizität, fur Beschwerderezidive und andere Schmerzphanomene und nicht zuletzt auch als maßgebend fur die Therapie: das Nebeneinander darf nicht verfuhren, die scheinhar "fließenden Übergänge", die deskriptiv zutreffen mögen, nun restlos so aufzufassen, als wenn nacheinander aus den katarrbalischen Erosionen die großeren akuten Ulcera entstanden sein mußten. Sollte sich etwa zu einem echten, tiefgreifenden akuten Uleus regelmäßig und schnell eine Gastritis gesellen mit katarrhalischen Erscheinungen, so ist also der genetische Übergang des einen oder der zwei und drei echten Ulcera aus einem gastritischen Zustand durchaus nieht bewiesen. Sicher nennt der Kliniker oft schon das ein kleines Uleus, was vor der Definition des Anatomen noch als Erosion zu gelten hatte, namentlich am Duodenum. Denn fur uns ist der runde Substanzverlust, wenn er sich lediglich auf den Defekt der Schleimhaut bezieht, nur graduell verschieden von jenen Defekten, die auf tiefere Schichten hinübergreifen. Wohl aber sehen wir am Duodenum nicht häufig mehr als jene zwei Uleerationen, die die Rontgenologie als "kissing ulcers" bezeichnet, darin wesentlich versehieden von der Gastritis corrosiva Nauwercks, bei der die entzundete Schleimhaut übersat ist von jenen kleinen Epitheldefekten, die im Rontgenbilde nie die Nischensymptome des Ulcus duodeni geben.

Auf der anderen Seite treibt Buchner aus der Sehule Aschoffs die peptische Anschauung in das Extrem, daß der Magensaft funktionstuelitige, lebendige Magenschleimhaut andauen soll, und daß nehen dem peptischen Moment nur noch rein mechanische Komponenten fur die Uleusentstehung notwendig seien, die Aschoef sehon fruber stark in den Vordergrund gerückt hat. Schon der Uleuskrater wird ja von Aschoef nicht als akut entstandener Infarkttrichter angesehen, sondern soll dadurch bedingt sein, daß die Speisen, die sich besonders an der kleinen Kurvatur entlangschiehen, durch mechanische Irritation an engen und deshalb der Reihung besonders ausgesetzten Stellen jene typischen Trichter mit dem treppenförmigen Ahfall nach der einen Sette und dem uberhangenden Rande auf der anderen hervorrufen, gerade dort, wo die Schleimhaut auf der Unterlage fester fixiert ist und eine hesondere Formung des Rehefs in Längsfalten besteht.

Solche Vorstellung gründet sich hesonders auf die Befunde Aschoffs, daß die Trichterachse stets in schräger Richtung pyloruswarts gerichtet sei — ein Befund, den aher eben Hauser hat widerlegen konnen,

Ein anderer wesentlicher Pfeiler wurde dieser mechanischen Hypothese genommen, als KATSCH¹ und andere in röntgenologischen Untersuchungen zeigen konnten, daß jene Engen des Magens, Isthmen, in vivo heim stehenden Menschen gar nicht existieren.

Schließlich wird diese Vorstellung auch dem konstitutionell-erhlichen Moment der Geschwurshildung, das durch zahlreiche klinische Beohachtungen von Ulcusfamilien einwandfrei erwiesen ist, in keiner Weise gerecht.

Wenn sich nun ein kleiaer Kreis um Konjetzny der Anschauung verschließt, daß die peptische Verdauung bei der Ulcuskrankheit und auch schon hei der Ulcusentstehung eine wesentliche Rolle spielt — das großartige unfreiwillige chrurgische Experiment des Ulcus jejum peptieum erweist doch das zur Genüge —, so reicht es als alleinige Ursache für das Ulcus keinesfalls aus, da die peptische Verdauung gerade dort physiologisch ist, wo die Geschwüre sich finden, also an der Magen-Duodenal-Schleimhaut.

Ist Entzündung Reaktion auf Gewebsschädigung und fuhrt gerade sie zur Zirkulationsstorung, so konnte sie als das Primäre dem peptischen Saft den Angriffspunkt hieten, und dennoch hraucht nicht aus der Gastritis eorrosiva nut multiplen Erosionen das Einzelgeschwur hervorzugehen.

Seit Virchow bleibt noch immer auch der andere Weg vorstellbar, daß plötzlich ein Gefaßhezirk außer Kurs gesetzt wird, und das große ausgestanzte Geschwür braucht sich nicht, wie Aschoff es will, regelmaßig aus der kleinen Erosion zu entwickeln, eine entzundlich gereizte Schleimhaut ist der Boden für einen circumscripten Ernahrungssehaden des Gewebes, das nun schnell, peptisch angedaut, zerfallt Eine Gewebssehädigung muß jedenfalls der peptischen Angriffsmoglichkeit vorausgehen.

Y. KATSCH. Über die Magenstraße. Verh d. 33. Kongr. d. Disch. Ges inn. Med. Wiesbaden 1921. — KATSCH u. V. FRIEDRICHT. Über die funktionelle Bedeutung der Magenstraße. Mitt. Grenzgeb Med. u. Chr. Bd. 34, H. 3, 1921. — WESTPHAL. Über die Engen des Magens und ihre Beziehungen zur Chronizität des pept. Ulcera. Mitt. Grenzgeb. Med. u. Chir. Bd. 32, H. 5, 1920.

Hausers Argumente für die Infarktnatur des akuten Uleus seheinen mir keineswegs widerlegt, aber die Storung der Blutversorgung kann sehr wohl durch einen entzundlichen Reiz bedingt sein, so daß eine lokalisierte Entzimdung nicht selten Vorläufer des Uleus sein muß, man denke etwa aueli an Rickers Vorstellungen der Durchblutungsstörungen, endlieli an nindere Arten der Gewebsschadigungen im Sinne von toxischen Epitbeldegenerationen, die eine Minderung der Gewebsresistenz darstellen, gefolgt von peptischer Andauung wie entzündlicher Reaktion des Mesenehyms.

So unsicher also heute noch — oder bente wieder — die Genese der Geschwärskraukheit ist, so fest umrissen ist ihr klinisches Bild.

Hat noch vor 10 oder 20 Jahren bei einem jeden Fall von Magenbeschwerden der Arzt sich als erstes die Frage vorlegen müssen: finnktionelle Zustände oder Üleus, so haben wir in meiner Klnuk, gestützt auf den methodischen Fortschrift in der Zwischenzeit, die Entscheidung gebracht, daß Uleus und Funktionsstörung meist zusammengehörige Erscheinungen sind und keineswegs sieh ausschließen, wie man früher meinte.

Keine Krankheit des Magen-Dnodenum ist enger mit Funktionsstörungen verknupft wie gerade das Ulens. Unter diesem Gesichtspunkt steht das Uleus der pylorisehen Region im Vordergrund, das durch Pylorospasmen oder mindestens häufigere Tendenz zum Pylorussehluß recht oft Sekretablauf und Mageneutleerung hindert.

Der Wendepunkt in der diagnostischen Anffassung ist für mich gekennzeichnet dadurch, daß die fruher ganz allgemein gültige These: "Zeichen einer Magenneurose sprechen gegen ein Uleus" inngestoßen wurde und ersetzt werden mußte durch den Grundsatz. daß nachgewiesene Funktionsstörungen gerade den Gedanken au ein Uleus besonders nahelegen missen.

Solche Umkehr im diagnostischen Denken nud Erkennen war nur dann beweisbar, wenn es mit Hilfe der modernen Röntgenologie schließlich gelang, das Geschwür selbst sichthar zu machen.

Erst dadurch konnten all jene Krankheitsbilder, die als Funktionsstörungen und Sekretionsneurosen des Magens den klassischen Lebrern der Magenkrankheiten, wie Kusshaul. Leube. Riegel n. a., sehon bekannt waren, die auch unser Zeitalter mit den verfeinerten Methoden der Magensaftuntersuchning, etwa durch die Verweilsonde, näber analysiert und in der ersten Röntgenära, als vor dem Fluorescenzschirm nur grobe Motilitätsänderungen erkembar waren, beobachtet bat, auf ibre bäufigste, einheitliche, organische Ursache, das Ulcus, zurückgeführt werden.

Gerade der Auffindung der Uleusnische im Röntgenbilde durch REICHE und der Erkennung ihres ungeheueren Wertes als einzigem, direktem Uleuszeichen durch Faulhaner und Hauder ist es zu danken, daß die Anerkennung von Verbreitung und Symptomatologie der Uleuskrankheit sieh in niserem Sinne durchgesetzt hat und immer mehr die reinen Betriebsstörungen des Magens in den Hintergrund gedrängt werden. Denn immer von neuem ließ

sich bei den meisten funktionellen Magenbeschwerden das Ulcus als letzte Ursache auffinden und auch dort, wo früher die Periodizität gegen eine organiselle Grundlage zu sprechen schien, konnte man als entschendenden Beweis in röntgenologischen Reihenuntersuchungen oft das periodische Kommen und Gehen der Ulcerationen aufzeigen Aber nicht selten ist die Periodizität der Beschwerde die aufflackernde und vergehende Begleitgastritis, wie ich mit KNUD FABER übereinstrummend betonen muß, und wesentlich über ihn hinausgehend behaupte ich es reicht das Problem der Perioden in das allgemeine der Änderungen entzindheher Reaktionen des Gewebes überhaupt (s. Kap. 7).

Hatte man fruher gedacht, der rontgenologische Üleusnachweis sei geradezu das Uleus ehrurgeum, Zeichen eines callosen Uleus, das meht mehr zur Ausheilung käme, so brachten gerade die röntgenologischen Beobachtungen an der Uleusnusche den endgultigen Beweis des schnellen Vergehens selbst einer großen morphologischen Lasion, denn selbst in wenigen Wochen sebon konnte man auch große Nischen wieder völlig verschwinden sehen.

So objektiv alle Funktionsprufungen des Magens auch sind, so wenig wir für manche Diagnostik die fraktionierte Ausheberung und die Magensaftitration auch missen mögen, wir kennen kein anderes direktes und so zuverlassiges Uleuszeichen wie die Nische, die bei der verfeinerten Röntgentechnik, die uns besonders durch die Schleimhautanalyse und die gezielten Momentaufnahmen von H. H. Berge¹ zur Verfugung stehen, beim Uleus ventriculi eine Sicherheit von 90% und beim Uleus duodeni sogar von 95% besitzt — nach einer Statustik meiner Klinik aus den letzten 5 Jahren (Kalik²).

Man darf den Satz wagen, daß bei negativem Rontgenbefunde, freilich optimale Technik, an der es so vielfach fehlt, vorausgesetzt, der Arzt die klimsche Diagnose Geschwurskrankheit noch einmal überdenken und wieder in Zweifel zichen sell.

Zweisellos hat die Gastroskopie ebenfalls einen großen Anteil an dem Verdienst der Erkennung der engen Verknupfung funktioneller und morphologischer Erscheinungen am Magen. Fur die Diagnostik am einzelnen Kranken scheint mir aber der Nitzen nicht groß genug im Verhaltins zur Gefahrliehkeit und schweren Belastigung der Kranken. Fur die wissenschaftliche Fundierung haben die Arheiten von Hohlweg, Korbsch, Gutzert u.a. und besonders die Atlanten von Schindurg und Huennen ihre ganz wesentliche Bedeutung. Die Klinik aber wird mit der Röntgenologie in den meisten Fallen meht nur ehenso weit, sondern wohl auch weiter kommen als die Gastroskopie, denn das Gesieltsfeld des Gastroskopikers imfaßt durchaus meht den ganzen Magen und mangelhaft gerade die so wichtige pylorische Region. Zum Problem der Pathogenese

¹ Bero, H. H. Die direkten Rontgensymptome des Uleus duodeni und ihre klinische Bedeutung Erg. med. Strahlenforschig Bd. 2, 1926

² Kalk, H: Ulcus ventriculi, duodeni und jejuni pepticum. Berlin-Wien: Urban & Schwarzenberg 1931.

scheint mir die Gastroskopie nicht beitragen zu können, die Gastritishypothese Konjetznys laßt sich auf dieses Schauen nicht stützen.

Alle klunischen Ulcussymptome stehen an Sicherheit so weit hinter dem Röntgenzeichen, daß sie weniger entscheidend sind als die Analyse der subjektiven Beschwerde des Kranken, die an Wiebtigkeit dem Röntgenbefunde nahekommt.

Ich vermeide es, eine eingehendere Schilderung der modernen Röntgendiagnostik des Uleus zu geben. Ist es doch von mir im Handbuch der inneren Medizin (von Bergmann-Starhfelin) geschehen und von meinem Mitarbeiter H. H. Berg ausfuhrlich in seiner Monographie² uber das Schleimhautrelief des Magens geschildert. Nur an einer Betonung liegt mir hier: was in früherer Zeit uberwertet als Spasmus der Museularis propria gedeutet wurde, hat sieh nament-



Abb 19 Ulcus duodeni, en-face Ni-che Schleimhautwall um das Geschwur berum

heh nach dem Vorgang von Forssell und AKERLUND meist als Schwellung und Quellung der hyperämisierten Schleimhaut herausgestellt. Jener entzindliche odematose Wall auch um ein kleines Ulcus fuhrt ım Profil zur Konkavität proximal und distal von der Nische, ja bildet die Nisehe erst eigentlich aus (Ahh. 19). Eine große Blutung wie ein Aderlaß, der akut zur Abschwellung fuhrt, kann bewirken, daß im Intervall das Ulcus, obwohl es als kleinerer Defekt forthesteht, dem Rontgenverfahren nicht mehr zuganglich ist. Wenn wir das hier betonen, so gehört es in den Bereich funktioneller Pathologie, die der Anatom ahnlich wie

eine Urticaria meist nicht mehr erkennen kann, die selbst am Resektionspräparat verschwindet. Am Lebenden erscheint der Befund, der richtig gesehen ist, viel gewältiger und ist Ausdruck des entzundlichen Gewebsverhaltens. Einige Bilder, welche diese Wulstung im Profil wie en face besonders deutlich zeigen, welche die "radiate Konvergenz" der geschwollenen Schleimhautfalten demonstrieren (Abb. 20, 21 u. 22), sollen gerade dieses entzundliche Funktionsverbalten beweisen, das über den Wert kasuistisch-diagnostischer Feststellung weit binausgreift, waltrend wir uns mit dieser der Tendenz des Buches entsprechend nicht zu beschaftigen haben, selbst wenn die Hartschen Taschen als Pulsionsdivertikel Ausdruck sind einer Dynamik, welche die sehwache Duodenalwand ausbuchtet (Abb. 23, 24 u. 25).

¹ v. Bergmann, G: Ulcus pepticum. Hdb. d. inn. Med. v. Bergmann-Stahlelin Bd. III, 1. Berlin: Julius Springer 1926.

² Bero, H. H.: Röntgenuntersuchungen am Innenrelief des Verdauungskanals. Leipzig: Thieme 1931.

Gesichert ist aber der rontgenologische Uleusnachweis ganz besonders dadurch, daß die Differentialdiagnose: Uleus oder Carcinom mit dem Fortschreiten

verhesserter Technik mmer eindeutiger zu stellen ist und heute auch schon in den Fruhfallen earcinomatoser Entartung haufig siehere Entscheidungen zulaßt, Knothe hat hierzu wesentlich beigetragen. Da die Unterscheidung, ob Uleus, oh Carcinom rein kliniseli gerade in den Fruhstadien häufig vollig unmoglieb ist, ja, die khnischen Daten zuweilen geradezu grzefuhren konnen und eindeutig auf ein Uleus hinzuweisen seheinen, auch dort, wo ein beginnendes Careinom vorliegt, soll an dieser Stelle auf die nur in der Rontgendiagnostik gegebenen Aufschluß-



Abb 20. Ulcus duodens (🐧) radiāre Faltenkonvergenz im Bullous

moglichkeit etwas breiter eingegangen werden. Es scheint dies um so angezeigter, als es sieh bei den Carcinomen, die im Beginn klassische Ulcussymptome auf-



Abb 21 Uleus der kleinen Mageneurvatur, radure Konvergenz der Schleimhautfalten



Abb 22 Nischenulcus der kleinen Magen curvatur. Konkavatat im Profit provimal und distal vom Ulcus, trichter".

weisen konnen, meist um eine Form von Neubildungen handelt, die im Röntgen-

Notte, W. Die Rontgendiagnostik des Krebees am Magen-Darmkanal. Niedersichs Rontgenges Fortschr. Verh. Bd. 43, 1930. — Zur Fruhdiagnove des schusselförmigen Magencatenoms. Kin. Wachr. 1931, Xr. 11.

seheint mir die Gastroskopie nicht beitragen zu können, die Gastritishypothese Konjetznys läßt sich auf dieses Sehanen nicht stützen.

Alle klinischen Ulcussymptome stehen an Sieherheit so weit hinter dem Röntgenzeiehen, daß sie weniger entscheidend sind als die Analyse der subjektiven Beschwerde des Kranken, die an Wichtigkeit dem Röntgenbefunde nahekommt.

Ich vermeide es, eine eingehendere Schilderung der modernen Röntgendiagnostik des Uleus zu gehen. Ist es doch von mir im Handbuch der inneren Medizin (von Bergmann-Staehelin)¹ gesehehen und von meinem Mitarbeiter H. H. Berg ausführlich in seiner Monographie² über das Schleimhautrelief des Magens geschildert. Nur an einer Betonung liegt mir hier: was in früherer Zeit uberwertet als Spasmus der Museularis propria gedeutet wurde, lat sich nament-



Abb 19 Ulcus duodeni, en-face Nische Schleimhautwall um das Geschwür berum

lieh nach dem Vorgang von Forssell und AKERLUND meist als Schwellung und Quellung der hyperamisierten Schleimhaut herausgestellt. Jener entzündliche odematose Wall auch um ein kleines Uleus führt im Profil zur Konkavität proximal und distal von der Nische, ja bildet die Nische erst eigentlich aus (Abb. 19). Eine große Blutung wie ein Aderlaß, der akut zur Abschwellung fübrt, kann bewirken, daß im Intervall das Uleus, obwohl es als kleinerer Defekt fortbesteht. dem Rontgenverfahren nicht mehr zuganglich ist. Wenn wir das bier betonen, so gehört es in den Bereich funktioneller Pathologie, die der Anatom ähnlich wie

eine Urticaria meist nicht mehr erkennen kann, die selbst am Resektionsprüparat verschwindet. Am Lebenden erscheint der Befund, der richtig gesehen ist, viel gewaltiger und ist Ausdruck des entzundlichen Gewebsverbaltens. Einige Bilder, welche diese Wulstung im Profil wie en face besonders deuthch zeigen, welche die "radiäre Konvergenz" der geschwollenen Sebleimhauftlaten demonstrieren (Abb. 20, 21 u. 22), sollen gerade dieses entzundliche Funktionsverhalten beweisen, das über den Wert kasunstisch-diagnostischer Feststellung weit hinausgreift, wahrend wir uns mit dieser der Tendenz des Buches entsprechend niebt zu beschäftigen haben, selbst wenn die Harrschen Taschen als Pulsionsdivertikel Ausdruck sind einer Dynamik, welche die schwache Duodenalwand ausbuchtet (Abb 23, 24 u. 25).

¹ v. Bergmann, G.: Ulcus pepticum. Hdb. d. inn. Med. v. Bergmann-Stahelin Bd. III, 1. Berlin Julius Springer 1926.

^{*} Berg, H. H.: Röntgenuntersuchungen am Innenrelief des Verdauungskanals. Leipzig: Thiemo 1931.

Gesiebert ist aber der rontgenologische Uleusnachweis ganz besonders dadurch, daß die Differentialdiagnose: Uleus oder Carcinom mit dem Fortschreiten

verbesserter Technik ımmer eindeutiger zu stellen ist und heute auch schon in den Fruhfällen caremomatoser Entartung häufig sichere Entscheidungen zulaßt. Knothe hat hierzu wesentlich beigetragen. Da die Unterscheidung, oh Ulcus, ob Carcinom rein klinisch gerade in den Fruhstadien häufig volhe unmöglich ist, ia, die klinischen Daten zuweilen geradezu irrefuliren konnen und eindeutig auf ein Ulcus hmzuweisen scheinen, auch dort, wo ein beginnendes Carcinom vorhegt, soll an dieser Stelle auf die nur in der Rontgendiagnostik gegebenen Aufschluß-

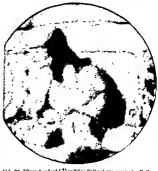


Abb 20. Ulcus duodeni (1) radiāre Faltenkonvergenz im Bulbus.

moglichkeit etwas breiter eingegangen werden. Es scheint dies um so angezeigter, als es sich hei den Carcinomen, die im Beginn klassische Uleussymptome auf-



Abb 21 Uleus der kleinen Magencursatur, radifier Konvergenz der Schleimhautfaften.



Abb 22 Kischenvicus der kleinen Magen curvatur Konkavität im Profit proximal und distal vom Uleva, trichter".

weisen konnen, meist um eine Form von Neubildungen handelt, die im Röntgen-

¹ KNOTHE, W.: Die Rontgendungsortik des Krebses am Magen-Darmkanal. Niedersichts Rontigenges Fortecht. Verh. Bd. 43, 1990 — Zur Fruhdingnose des schusselförmigen Magencarenoms. Klim Wechr. 1931, Xv. 11.

scheint mir die Gastroskopie nicht beitragen zu können, die Gastritishypothese Konjetznys läßt sich auf dieses Schauen nicht stützen.

Alle klinischen Ulcussymptome stehen an Sieherheit so weit hinter dem Röntgenzeichen, daß sie weniger entscheidend sind als die Analyse der subjektiven Besehwerde des Kranken, die an Wiehtigkeit dem Röntgenbefunde nahekommt.

Ich vermeide es, eine eingehendere Schilderung der modernen Röntgendiagnostik des Uleus zu geben. Ist es doch von mir im Handbuch der inneren
Medizin (von Bergmann-Starhulin)¹ geschehen und von meinem Mitarbeiter
H. H. Berg ausfuhrlich in seiner Monographie² über das Schleimhautrelief des
Magens geschildert. Nur an einer Betonung liegt mir hier: was in früberer Zeit
überwertet als Spasmus der Muscularis proprin gedeutet wurde, hat sich nament-



Abb 19. Ulcus duodeni, en-face Nische Schleimhautwall um das Geschwar berum

lieh nach dem Vorgang von Forssell und AKERLUND meist als Schwellung und Quellung der hyperämisierten Schleimhaut herausgestellt. Jener entzundliche odematose Wall auch um ein kleines Uleus führt im Profil zur Konkavität proximal und distal von der Nische, ja bildet die Nische erst eigentlich aus (Abb. 19). Eine große Blutung wie ein Aderlaß, der akut zur Abschwellung führt, kann bewirken, daß im Intervall das Uleus, obwohl es als kleinerer Defekt fortbesteht, dem Rontgenverfabren nicht mehr zuganglich ist. Wenn wir das hier betonen, so gehort es in den Bereich funktioneller Pathologie, die der Anatom abnlich wie

eine Urticaria meist nicht mehr erkennen kann, die selbst am Resektionspräparat verschwindet. Am Lebenden erseheint der Befund, der richtig gesehen ist, viel gewaltiger und ist Ausdruck des entzundlichen Gewebsverhaltens. Emige Bilder, welche diese Wulstung im Profil wie en face besonders deutlich zeigen, welche die "radiare Konvergenz" der geschwollenen Schleimhauffalten demonstrieren (Abb. 20, 21 u 22), sollen gerade dieses entzundliche Funktionsverhalten beweisen, das über den Wert kasuustisch-diagnostischer Feststellung weit hinausgreift, während wir uns mit dieser der Tendenz des Buches entsprechend nicht zu beschäftigen haben, selbst wenn die Harrschen Taschen als Pulsionsdivertikel Ausdruck sind einer Dynamik, welehe die sehwache Duodenalwand ausbuchtet (Abb. 23, 24 u 25).

¹ V. Bergmann, G.: Ulcus pepticum. Hdb. d. inn. Med. v. Bergmann-Stahlelin Bd. HII. 1. Berlin: Julius Springer 1926.

² Bero, H. H.: Rontgenuntersuchungen am Innenrelief des Verdauungskanals. Leipzig: Thieme 1931.

iem Gewichtsanstieg kommen, ein positiver Blutbefund im Stuhl ist ge1 als selten zu bezeichnen, die Blutsenkung ist nicht beschleunigt. Weder
te noch das weiße Blutbild zeigt in der Regel ein Abweichen von der Norm,
ligemeinbefinden ist bei Frühfallen in keiner Weise gestört. Stuhlunregelkeiten werden seltener beobachtet als bei der Uleuskrankheit. Häufig
u wir bei der Schussel Hyperacidität mit Sodbrennen und saurem Aufstoßen.
eten der Beschwerden um das vierzigste Lebensjahr herum, doch auch
r, scheinen häufig, wir beobachteten einen autoptisch bestutigten Fall bereits



Abb 26 Schilsselförmiges Magencarcinom (Nische, Ballonrelfensymptom)

ı 26. Lebensjahr. Selten haben wir festgestellt, daß die Beschwerden in der namnese weiter als 1 Jahr zurückreichten.

Die Routgendiagnose ist gebunden an eine exakte Schleimhautdarellung. Bei einer Fullung, die die Sehleimhautfalten nicht erkennen laßt, Frsehwinden auch die charakteristisehen Zeichen der kleinen Carcinomschißsel, i diese dann im allgemeinen Magenschatten untertaucht und das Profil wie nen geregelten Peristaltikablanf nicht zu beeinflussen braucht. Die Diagnose

f igt, schneidet die Caremonnische im allgemeinen mit der Magenwandung ab,

Nierzmann, Funktionelle Pathologie.

4

bild bislang nur zu haufig mit einem Uleus verwechselt worden sind Es sind dies die schusselformigen Carcinome, die fruhzeitig einen Krater machen, der wie eine Nische imponiert. Diese schusselförmigen Carcinome zählen nach



Abb 23 Doppeluleus duodenl, Hantsche Taschenlildung

BORRMANN-KONJETZNY zu den häufigen Formen der Magencarcinome. Sie sind pathologisch-anatomisch gekennzeichnet durch einen scharf gegen die gesunde Umgebung abgesetzten, wallartig aufgeworfenen Rand, der auch meist die Begrenzung des eigentlichen Tumors darstellt (Abb. 26 u. 27). Wir haben in den letzten Jahren in der Klinik wie Poliklink über 50 solcher Fälle diagnostisch erfaßt und großenteils am Praparat studieren können und dabei charakteristische klimische wie röntgenologische Momente herausarbeiten können.

Im Gegensatz zu den diffus wachsenden oder den Schleimhauteareinomen

machen diese Schusseln, man kann sagen, erfreuhleherweise, meist frühzeitig Beschworden, die den Patienten zum Arzt fuhren. Diese Beschwerden werden in der Regel als Hungerschmerz, der sich einige Stunden nach dem Essen einstellt, geschildert; Jokalisiert werden die Schmerzen in den meisten Fallen in



Abb 24 Doppeluleus daodeni, en-face-Nischen nebeneinander große Tasche nach unten (Aufnahme lm1 schragenDurchmesser) \ gl Abb 25



bb 23 Doppeluleus duodenl Tiefer Krater der Vorder- wie Hinterwand. (2 schräger Durchmesser.) Vgl. Abb 24

Oberbauchmitte, oft finden wir Besserung nach Nahrungsaufnahme. Nicht selten besteht ein Fettekel, bei relativer Unabhangigkeit der Beschwerden von anderweitiger Nahrung. In den frühen Stadien dieser Carcinomschusseln findet sich fast nie eine Gewichtsabnahme, ja es kann bei allgemein roborierender Behandlung zu einem Gewichtsanstieg kommen, ein positiver Blutbefund im Stuhl ist geradezu als selten zu bezeichnen, die Blutsenkung ist nieht heschleunigt. Weder
das rote noch das weiße Blutbild zeigt in der Regel ein Ahweichen von der Norm,
das Allgemeinbefinden ist bei Fruhfällen in keiner Weise gestört. Stuhlunregelmaßigkeiten werden seltener beohachtet als bei der Uleuskrankheit. Haufig
finden wir bei der Schüssel Hyperaciditat mit Sodhrennen und saurem Aufstoßen.
Auftreten der Beschwerden um das vierzigste Lebensjahr herum, doch auch
früher, scheinen haufig, wir beobachteten einen autoptisch bestatigten Fall bereits



Abb 26. Schusselformiges Mageneareinom (Nische, Ballonreifensymptom)

im 26. Lebensjahr. Selten haben wir festgestellt, daß die Beschwerden in der Anamnese weiter als 1 Jahr zuruekreichten.

Die Rontgendiagnose ist gehunden an eine exakte Schleimhautdarstellung. Bei einer Fullung, die die Schleimhautfalten nicht erkennen läßt, versehwinden auch die charakterstischen Zeichen der kleinen Carcinomschüssel, da diese dann im allgemeinen Magenschatten untertaucht und das Profil wie einen geregelten Peristaltikablauf meht zu beeinflussen braucht. Die Diagnose eines schüsselformigen Carcinoms aus dem Rehefbild bedeutet also eine besonders wichtige Differentialdiagnose gegen das Uleus Die angefügten Schemata mögen zur Erlauterung dienen. Während die Uleusnische die Magenwandung überragt, schneidet die Carcinomnische im allgemeinen mit der Magenwandung ab,

v. Bergmann, Funktionelle Pathologie.

oder sie springt nur unwesentlieh vor (Abb. 28a u. h). Die Uleusnische steht mit ihrer Längsachse meist senkrecht zur Magenachse, die Carcinomnische ist flacher und verläuft eher parallel. Die Basis der Uleusnische geht allmählich



Abb. 27 Schusselformiges Magenearcinom, 1/2 Jahr später "Schwebender" Nischenschatten, Caremomwall. (Ygl Abb 25)

in den sie umgehenden Schwellungswall uber, während die Basis der Careinomschussel stets scharf abgesetzt erscheint, so daß der Sehatten der Careinomnische in der Luft zu hängen seheint und sieh in den Magenschatten hineindrängt. Während sich der Schwellungswall des Ulcus (Ringwall, Berg) allmählich in die Sehleimhautzeichnung der umgehenden Magenanteile verliert, ist der Wall der Carcinomnische scharf und markant gegen die normale Magenwandung sowohl im Profil wie im Reliefbild ahgesetzt. Es resultiert hieraus ein hallonreifenartiger, absolut scharfer, sowohl gegen die Schüsselnische wie gegen den

gesunden Magen abgesetzter Aufhellungshalhring, der die Carcinomnische aus dem Magenschatten heraushebt. Dieser "Ballonreifeneffekt" (KNOTHE) kann unterstützt werden dadurch, daß man hei den unter dosierter Kompression (BERG) vorgenommenen Reliefaufnahmen den Schüsselwall das Kontrastmittel



Abb 28a Magenulcus, schematisch 1—3 Nischenformen, der Ringwall verliert sich allmählich in die Umgebung, die Nische ragt aus dem Magenschatten heraus Bel 4 radiere Konvergenz der Schlemhauffalten auf das Ulus zu.



Abb 28a u b Schematische Darsteilung von Mugenulcus und schüsselformigem Carcinom (nach KNOTHE)

beiseite drangen laßt. Der scharfe Aufhellungshalbkreis entsprieht dem Wall des Careinoms, der aus dem Magenschatten herausgehobene schwebende Schatten stellt den Careinomkrater dar. Finden wir heim Uleus radiäre Faltenkonvergenz, so verlieren sich die Falten allmählich in den Schwellungswall des Uleus, der Ringwall zieht die Falten formlich heran. Im Gegensatz dazu vermissen wir hei der Carcinomschussel die radiäre Faltenkonvergenz stets. Die Magenfalten hrechen scharf am Wall des Carcinoms ab, es ist so, als oh das Carcinom die Falten von sich fortschieht. Durch dieses Fortdrängen ist häufig ein hesonders tiefes Einschneiden des Carcinomwalles nach dem Magen zu zu heohachten, durch das der Wall im Bilde um so schärfer herausgehohen wird (im Profilhild ist letzteres die Ursache der von HAUDEN zuerst heschriehenen Carcinomstufe) Diese Carcinomschusseln können an allen Stellen des Magens beohachtet werden. Im allgemeinen scheint ihr Liehlingssitz der gleiche wie der der Ulcera ventriculi zu sein. Wir beohachteten die meisten an der kleinen Magenkurvatur und an der Hinterwand his hoch herauf an den Fornix, selten sahen wir sie an der Vorderwand und an der großen Magenkurvatur Die Entstehung aus einem Uleus simplex scheint uns gar nicht erwiesen, - von pathologisch-anatomischer Seite wurde diese Möglichkeit sogar in vielen Fallen strikte abgelehnt, es handelte sich meist um reine Adenocarcinome. In 2 Fallen konnten wir neben dem bestehenden Carcinom Duodenalulcera nachweisen Nicht selten wurde der Krater im Praparat makroskopisch und von dem Operateur palpatorisch als Ulcus callosum angesprochen. War das "Ballonreifensymptom" im Rontgenbilde deutlich gewesen, traf die Diagnose Carcinom mikroskonisch in jedem Falle zu.

Das Argument der Verkleinerung der Nische nach einer Ulcuskur laßt sich selbstverstandlich für die Carcinomnische differentialdiagnostisch verwenden insofern, als wir hei der Carcinomnische keine Verkleinerungen erwarten durfen. Finden wir jedoch die oben beschriebenen Schusselsymptome im Röntgenhild, so lassen wir, ungeachtet der klinischen Symptome und ohne den Versuch einer Ulcuskur zu wagen, in jedem Falle, um keine wertvolle Zeit zu verlieren, sofort openeren

Zwei charakteristische Falle seien hier angefugt.

1. Ein 49 jahriger Kaufmann, bis vor 1 Jahr stets gesund, macht starke seelische Erregungen durch und bekommt im Anschlaß daran unbestimmte Magenbeschwerden mit Eßunlust, verliert im Laufe von einigen Monaten wenige Pfunde an Gewicht und geht deswegen zum Arzt Man fand im Rontgenbilde keine Veranderungen am Magen-Darmkanal, die Säurewerte waren erhoht, weder das Blutbild noch die Senkungsgeschwindigkeit zeigen Abweichungen von der Norm, und man diagnostizierte eine Magenneurose. In den Monaten darauf nahm er an Gewicht wieder zu, die Beschwerden wurden geringer, bis sich 14 Tage vor der Vorstellung in unserer Klinik neuerlich heftige Druckbeschwerden im Oberbauch einstellten, die von Sodhrennen und saurem Aufstoßen begleitet waren. Die klinische Untersuchung zeigte auch bei uns außer einer Hyperaeidität nichts Besonderes, die Rontgenuntersuchung wurde mit dem klimischen Hinweis des Verdachtes auf ein Uleus angeordnet. Das Rontgenbild zeigte eine geringe Verkurzung der kleinen Kurvatur, die Magenfalten schienen breit, danchen bestand eine Hypersekretion, die zu einer Schummerung des Rehefbildes führte. Während hei praller Fullung des Magens die Konturen ganz glatt erschienen und ohne weiteres kein Anhalt für eine grobere Veränderung gegeben war, sahen wir im Rehefbilde eine Abweichung des Faltenverlaufes von der Norm im Angulusbereich Eine gezielte Momentaufnahme dieser Gegend, die mit leichter Kompression angefertigt wurde, ließ uns jetzt einen typischen Carcinomschusselschatten

oder sie springt nur unwesentlich vor (Abb. 28 a u. b). Die Ulcusnische steht mit ihrer Längsachse meist senkrecht zur Magenachse, die Carcinomnische ist flacher und verläuft eher parallel. Die Basis der Ulcusnische geht allmählich



Abb. 27. Schüsselförmiges Magencarcinom, 3/4 Jahr apäter "Schwebender" Nischenschatten, Carcinomwall (Vgl Abb 25)

in den sie umgebenden Schwellungswall über, während die Basis der Carcinomschüssel stets sebarf abgesetzt erscheint. so daß der Schatten der Carcinomnische in der Luft zu hängen scheint und sich in den Magenschatten hincindrängt. Während sich der Schwellungswall des Ulcus (Ringwall, Berg) allmählich in die Schleimbautzeiehnung der umgebenden Magenanteile verliert, ist der Wall der Carcinomnische scharf und markant gegen die normale Magenwandung sowohl im Profil wie im Reliefbild abgesetzt. Es resultiert bieraus ein ballonreifenartiger, absolut sebarfer, sowohl gegen die Schüsselnische wie gegen den

gesunden Magen abgesetzter Aufhellungshalbring, der die Careinomnisebe aus dem Magensebatten berausbebt. Dieser "Ballonreifeneffekt" (KNOTHE) kann unterstutzt werden dadurch, daß man bei den unter dosierter Kompression (BERG) vorgenommenen Reliefaufnahmen den Schüsselwall das Kontrastmittel

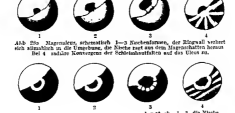


Abb 28a u, b (nach KNOTHE).

beiseite drangen laßt. Der scharfe Aufhellungshalbkreis entspricht dem Wall des Carcinoms, der aus dem Magenschatten herausgehobene schwebende Schatten stellt den Carcinomkrater dar. Finden wir heim Ulcus radiare Faltenkonvergenz, so verheren sich die Falten allmählich in den Schwellungswall des Ulcus, der Ringwall zieht die Falten förmlich heran. Im Gegensatz dazu vermissen wir bei der Carcinomschüssel die radiare Faltenkonvergenz stets. Die Magenfalten brechen scharf am Wall des Carcinoms ab, es ist so, als ob das Carcinom die Falten von sich fortschiebt. Durch dieses Fortdrangen ist häufig ein besonders tiefes Einschneiden des Carcinomwalles nach dem Magen zu zu beobachten, durch das der Wall im Bilde um so schärfer herausgehoben wird im Profilbild ist letzteres die Ursache der von Haudek zuerst beschriebenen Carcinomstufe) Diese Carcinomschusseln können an allen Stellen des Magens beobachtet werden. Im allgemeinen scheint ihr Lieblingssitz der gleiche wie der der Ulcera ventriculi zu sein. Wir beobachteten die meisten an der kleinen Magenkurvatur und an der Hinterwand bis hoch herauf an den Fornix, selten sahen wir sie an der Vorderwand und an der großen Magenkurvatur. Die Entstellung aus einem Ulcus simplex scheint uns gar nicht erwiesen. - von pathologisch-anatomischer Seite wurde diese Möglichkeit sogar in vielen Fallen strikte abgelehnt, es handelte sich meist um reine Adenocareinome. In 2 Fallen konnten wir neben dem bestehenden Carcinom Duodenalulcera nachweisen. Nicht selten wurde der Krater im Praparat makroskopisch und von dem Operateur palpatorisch als Ulcus callosum angesprochen. War das "Ballonreifensymptom" im Röntgenbilde deutlich gewesen, traf die Diagnose Carcinom mikroskopisch in jedem Falle zu.

Das Argument der Verkleinerung der Nische nach einer Ulcuskur laßt sich selbstverstandlich für die Carcinomnische differentialdiagnostisch verwenden insofern, als wir bei der Carcinomnische keine Verkleinerungen erwarten durfen. Finden wir jedoch die oben beschriebenen Schusselsymptome im Röntgenbild, so lassen wir, ungeachtet der klinischen Symptome und ohne den Versuch einer Ulcuskur zu wagen, in jedem Falle, um keine wertvolle Zeit zu verlieren, sofort operieren

Zwei charakteristische Falle seien hier angefugt

1. Ein 49 jähriger Kaufmann, his vor 1 Jahr stets gesund, macht starke seelische Erregungen durch und bekommt im Anschluß daran unbestimmte Magenbeschwerden mit Eßunlust, verhert im Laufe von einigen Monaten wenige Pfunde an Gewicht und geht deswegen zum Arzt Man fand im Rontgenbilde keine Veranderungen am Magen-Darmkanal, die Säurewerte waren erböht, weder das Blutbild noch die Senkungsgeschwindigkeit zeigen Abweichungen von der Norm, und man diagnostizierte eine Magenneurose In den Monaten darauf nahm er an Gewicht wieder zu, die Beschwerden wurden ceringer, his sich 14 Tage vor der Vorstellung in unserer Klinik neuerlich heftige Druckbeschwerden im Oberbaueb einstellten, die von Sodbrennen und saurem Aufstoßen begleitet waren. Die klimsche Untersuchung zeigte auch bes uns außer einer Hyperacidität nichts Besonderes, die Rontgenuntersuchung wurde mit dem klinischen Hinweis des Verdachtes auf ein Uleus angeordnet. Das Röntgenbikl zeigte eine geringe Verkurzung der kleinen Kurvatur, die Magenfalten schienen breit, daneben bestand eine Hypersekretion, die zu einer Schummerung des Rehefbildes fuhrte. Wahrend bei praller Fullung des Magens die Konturen ganz glatt erschienen und ohne weiteres kein Anhalt für eine gröbere Veränderung gegeben war, sahen wir im Rehefbilde eine Abweichung des Faltenverlaufes von der Norm im Angulusbereich. Eine gezielte Momentaufnahme dieser Gegend, die mit leichter Kompression angefertigt wurde, ließ uns jetzt einen typischen Carcinomschusselschatten

oder sie springt nur unwesentlieh vor (Abb. 28a u. h). Die Uleusnische steht mit ihrer Langsachse meist senkreeht zur Magenachse, die Careinomnische ist flacher und verläuft eher parallel. Die Basis der Uleusnische geht allmählich



Abb 27 Schusselformiges Mageneareinom, ½, Jahr später "Schwebender" Nischenschatten, Carcinomwall (Vgl Abb 25)

in den sie umgebenden Schwellungswall üher, während die Basis der Carcinomschüssel stets scharf abgesetzt erscheint. 80 daß der Schatten der Carcinomnische in der Luft zu hangen scheint und sich in den Magenschatten hincindrängt. Während sich der Schwellungswall des Ulcus (Ringwall, Berg) allmählich in die Schleimhautzeichnung der umgebenden Magenanteile verliert, ist der Wall der Carcinomnische scharf und markant gegen die normale Magenwandung sowohl im Profil wie im Reliefbild abgesetzt. Es resultiert hieraus ein ballonreifenartiger, absolut scharfer, sowohl gegen die Schusselnische wie gegen den

gesunden Magen abgesetzter Aufhellungshalbring, der die Carcinomische aus dem Magenschatten heraushebt. Dieser "Ballonreifeneffekt" (KNOTHE) kann unterstutzt werden dadurch, daß man bei den unter dosierter Kompression (BERG) vorgenommenen Reliefaufnahmen den Schusselwall das Kontrastmittel



Abb 28a u b Schematische Darstellung von Magenuleus und schüsselförmigem Careinom (nach KNOTHE)

beiseite drangen läßt. Der scharfe Aufhellungshalbkreis entspricht dem Wall des Carcinoms, der aus dem Magenschatten herausgehobene schwebende Schatten stellt den Carcinomkrater dar. Finden wir heim Uleus radiäre Faltenkonvergenz, so verlieren sich die Falten allmahlich in den Schwellungswall des Uleus, der geraten werden kann, als alle Sorgfalt auf die Anamnese zu verwenden und weder der Magensaftuntersuchung noch der Prüfung auf okkulte Blutungen allzu entscheidendes Gewicht beizulegen.

Zweifellos kann die Blutung, namentlieb die große Blutung, auch einmal zum führenden Symptom werden — aher nur die Minderzahl der Falle weist sie auf. Sie ist nach meiner Auffassung weniger ein Symptom als eine Komplikation, nicht anders wie bei einem Typbusgesebwür des Heums Blutung und Perforation Komplikationen sind, und der Nachweis okkulten Blutes in den Faeces hat langst jene differentialdiagnostische Bedeutung gegenüber der Neurose verloren, die Boas einst annahm, für die Careinomdiagnostik steht es anders.

Zweifellos kann auch die Analyse der Sekretionsrerhältnisse, als Funktionsverbalten, besonders mit der Methode der fraktionierten Ausheberung durch die Gewinnung von Aciditätskurven, wie Kansen und Kalk sie an meiner Klinik in größerem Umfang durebgeführt baben¹, wiebtige differentialdiagnostische Hinweise geben. Aber die Frage bei einer Hyperacidität, ob nur ein Reizmagen mit abnormem Entleerungsspiel vorliegt, etwa im Sinne einer Gastritis acida, oder ein Ulcus, von dem gerade transitorische Reizzustände ausgeben, die wohl unmittelbar eine gesteigerte Sekretion auslösen, bleibt noch ebenso unentschieden wie die andere prinzipielle Frage, ob sekretorische Übererregbarkeit, stärkeres Ansprechen auf Reize, berabgesetzte Reizschwelle, veränderte Organbereitschaft in demselben Maße wie zentral-nervose oder humoralendorine Einflüsse als veranderte sekretorische Funktion stets einem Ulcus vorausgehen mussen oder das peptische Entstehungsmoment begunstieen.

Allerdungs finden sieh die krassesten Anderungen der Aciditätskurve beim Ulcus, und zwar beim distalen noch weit baufiger als beim proximalen, als dem Ulcus der kleinen Kurvatur Wahrend Anaciditat beim frischen Ulcus ventriculi eine Seltenheit, beim Ulcus duodeni fast nie vorbanden ist, so kommen subacide Werte bei beiden Formen durchaus, superacide baufig vor, am häufigsten aber normacide Werte. In unserem Material fand Kalk beim Ulcus duodeni Superaciditat in 75%, Normaciditat in 15%, Subaciditat in 15%, Anaciditat in 15% Bei aller Wurdigung der Ausbeberungsbefunde des Magens sowohl historisch wie nach ibrem methodisch breit ausgehauten Fortschritt der Neuzeit kann ich für die Praxis — nicht für wissensebaftliche Forsehungsergobnisse — eine ketzerische Bemerkung nicht unterdrucken: das Resultat der Magenausheberung hat Wert, wenn man die Frage aufzuwerfen hat, liegt eine

¹ KATSGII U. KALK Statik und Kinetit des Magenchemismus. Arch. Verdgskrkh. Bd. 32, H. 5/6. — KATSGI Über den reinen Magensaft und Magenchemismus. M\u00e4nch. West. 1924, H. 38. — KALK: Ergebnisse neuerer funktioneller Untersuchungsmethoden des Magens und Duodenums. Verh. dtsch Kongr. inn. Med., Wiesbaden 1927. — Magen- und Duodenalgeschwure. Neue dtsch. Khm. Bd. 6, 1930. — Über die sog. konstante Zusammensetzung des reinen Magensaftes Khn. Wsehr. 1932, Nr. 7.

mit seinem sowohl nach dem Krater als nach dem gesunden Magen hin seharf abgesetzten Rungwall erkennen. Das Operationspräparat zergte den Abbruch der gesunden Magenfalten am Carcinomrande. Das Carcinom selber war auf dem Pankreas verbacken, konnte jedoch gelost werden, mikroskopisch stellte es ein reines Adenocareinom dar.

2. Vor ungefähr 3 Jahren wurden uns von einem befreundeten Kollegen Magenaufnahmen gezeigt, die bei einem 38 jährigen Friseur gewonnen waren, der wegen eines im Felde durchgemachten Darmkatarrbs eine Militarrente bezog und lediglich auf Antrag des Versorgungsamtes rontgenologisch nachuntersucht wurde, um eine neue Rentenfestsetzung vornehmen zu konnen. Der Patient klagte nur über eine allgemeine Mattigkeit, hin und wieder saures Aufstoßen und Sodbrennen, Beschwerden, die erst seit einigen Monaten bestehen sollten und den Verdacht auf eine Regelungsneurose aufkommen ließen. Aus den Aufnahmen war ein gut haselnußgroßer, anscheinend außerbalb des Magens gelegener Schlagschatten zu ersehen, den der Kollege als Dunndarmdivertikel auffaßte und als kuriosen Nebenbefund bewertete. Da uns der Schatten doch mit dem Magen ın Zusammenhang zu stehen schien, nahmen wir eine erneute Untersuchung vor und gewannen Filme, die uns zeigten, wie hier prapylorisch auf der kleinen Kurvatur ein Schlagschatten reitet, der ganz scharf aus dem Magen berausgehoben wird. Nach allem, was wir oben ausgeführt haben, mußten wir hier einen klassischen Fall eines sehusselförmigen Carcinoms annehmen und rieten demgemäß zu einer sofortigen Operation, zumal man hier noch von einer Fruhoperation sprechen konnte, selbst wenn auch in diesem Falle wieder der ganzs kbnische Befund strikte gegen ein Carcinom zu sprechen sehien. Der Patient befand sich in durchaus gutem Ernährungszustand, auch hier waren die Säurewerte erhöht, das rote wie das weiße Blutbild war nicht verändert, und die Senkung betrug 31/2 Stunden. Im Stuhl war kein Blut nachweisbar. Bei näherer Beforschung der Anamness stellte sich heraus, daß die Säurebeschwerden ungefähr 3 Monate währten, und daß sich seit diesem Zeitpunkt einige Stunden nach dem Essen leichte ziebende Schmerzen im Epigastrium einstellten, die nach Nahrungsaufnahme schwanden Beeinflussung der Beschwerden durch die Art der Nahrungsmittel wurde nicht beobachtet. Der Patient ließ sich nicht operieren. 5 Monate nach unserer ersten Untersuchung konnten wir ihn erneut vor den Schirm stellen und mußten feststellen, daß der Krater wesentlich gewachsen war. Die klinischen Daten hatten sich in keiner Weise geändert, ja, der Kranke batte in der Zwischenzeit 7 Pfund zugenommen, von einer Operation wollte er begreifheherweise nichts mehr wissen. Nach 10 Monaten suchte er uns freiwillig auf. da er ietzt einige Pfund an Gewicht abgenommen hatte und sein Allgemembefinden gestort war. Klinisch fand sich eine leichte Leukocytose bei normalem roten Blutbild, die Senkung betrug I Stunde, Blut war im Stuhlgang nicht nachweisbar, ein Tumor war nicht zu palpieren. Die Rontgenaufnahme zeigte jetzt eine Vergroßerung des Tumors bis auf Funfmarkstuckgroße. Nach 21/2 Jahren wurde der Patient mit faustgroßen Drusenmetastasen in den Achseln und am Halse in die Klinik aufgenommen, der Magen war inzwischen vom Carcinom fast vollig aufgezehrt, das jetzt deutlich palpabel war. Einige Monate später starb der Patient.

So sehr die Unmoglichkeit der Durchfuhrung einer radikalen Therapie in diesem Falle zu bedauern war, so zeigte er uns gerade besonders einleuchtend die Klimk und das rontgenologische Verlaufshild dieser so oft verkannten besonderen Verlaufsform des Magenearennoms, dessen Erkennung und Abgrenzung gegen das Uleus zur Zeit noch aussehließlich Domäne der Rontgenologie ist.

Durch die in den letzten Jahren mmer wiederholte stetige Kontrolle des Röntgenverfahrens, dessen Zuverlässigkeit nach der optimalen Entwicklung, die es unter inserer Mitwirkung genommen hat, feststehe, gerade wohl die häufige Kontrolle des Chirurgen, ist der Beschwerdekomplex des Uleuskranken in seiner Typik so gesichert, daß besonders dem Praktiker am Krankenbett nichts mehr Der Uleuskranke leidet meist nicht an Übelkeit und entspreehend der haufigen Supersekretion eher an Heißhunger als an Appetitlosigkeit, eher an vermehrter Lust zu vielem und häufigem Essen als an Ekel vor der Nahrungsaufnahme.

Darum gebort auch das Breehen nicht mehr in die Reihe der häufigen Symptome des Ulcus, sondern es ist mit den gegebenen Einschränkungen geradezu als ein Symptom zu bezeichnen, das häufiger gegen als für Ulcus spricht.

Charakteristisch dagegen — und hier befinden wir uns nun ganz auf dem Gebiet der subjektiven Beschwerde des Kranken, also der Anamnese als Ausdruck der Funktionsstörung — ist das Kommen und Gehen der Schmerzen. Es findet sich beim Uleus des Magenkorpers wie beim Uleus der pylorischen Region. Die Periodizität, d. h. lange schmerzfreie Intervalle, ohne daß therapeutisch irgend etwas geschehen ist, ist das regulare Verhalten des Uleus. Die Franzosen sprechen geradezu von "uleères à erises tabiformes", und in der Tat wechseln ganz wie bei gastrischen Krisen die Zeiten heftigster Beschwerden und Krankheitszeiten ohne suhjektive Erscheinungen. Noch wissen wir nicht sicher, oh Umstimmungen im vegetativen System allein, oh frisch aufflackernde gastritische Erscheinungen Ursache der Schmerzperioden sind. Die jahreszeitliche Ahhängigkeit und die psychisch emotionelle Beeinflußharkeit sind ärztlich-klinisch gesichert. In vegetativer Umstimmung und wechselnder Entzündungsherötschaft sollte man nichts Wesensverschiedenes sehen, sie gehören hiologisch zusammen (siehe Kapitel 7).

Wichtigster Punkt der Anamnese ist deshalb gerade hiologisch die Schmerzanalyse.

Der Spatschmerz sollte präzis vom Hungersehmerz, namentlich dem nachtlichen, getrennt werden. Meist entwickelt sich der Schnerz nicht ganz plötzlich
und tritt am haufigsten 2, 3 oder 4 Stunden nach der Mahlzeit auf Im Gegensatz zur Gallenkolik, die oft in Sekunden schon auf der Höhe angelangt ist,
geht dem Magenschmerz meist ein Unbehagen voraus. Kann der Patient mit
schwerer Gallenkolik kaum ruhig liegen und wirft er sich hin und her, so ist
der Ulcuskranke bei seinen Schmerzattacken meist hewegungsarm, ruhig und
fublt sich noch am besten, wenn er ausgestreckt und stüll liegen kann.

Suchen wir nach der Erklarung des Spätschmerzes, so glaube ich, daß er zu den Zeiten eintritt, wo die Motilitätsleistung am hochsten ist. Halt man daran fest, daß gerade pathologische Tonuszustände der glatten Muskulatur Magenschmerzen auslösen, vorwiegend Dehnungen, so muß neben dem krampfenden Pylorus ein pathologisches Verbalten im Canalis egestorius oder im Diodenum schmerzauslosend sein, und für beide peptischen Teile des Verdauungsrohres kommit Kontraktion wie Debnung in Frage. Daß diese pathologischen Zustände im tonischen und peristaltischen Verhalten der Magenmuskulatur auch beim Achyliker mit Gastritis oft ausgelost werden, sollte für die Deutung des Spätschmerzes mehr beachtet werden. Es ist nicht unglucklich, den Spätschmerz, Katsch und Westphal folgend, als "Magenentleerungsschmerz" zu bezeichnen,

Achylic oder eine erhebliche Suhaeidität vor. Um das zu sichern, ist auch ein mehrmaliges Aushebern nicht selten indiziert, aber es genügt meist das alte Prohefruhstuck, noch besser wegen der adaquaten stärkeren Saureweckung wie Probemahlzeit mit Fleisch. Man verfalle dahei nicht in den Fehler, durch die wissenschaftlich so interessanten Beziehungen der Magensaftsekretion zum Histamin eine Achylie nur anzuerkennen, wenn auch auf Histamin keine HCl-Sekretion erfolgt, denn die Achylie ist ein klinischer Funktionsbegriff.

Welche Bedeutung die Diagnose Achylie, auch Superacidität fur die Diagnostik des Magenearcinoms, für die achylischen Diarrhöen, die sekundäre oder parallel gehende Enteritis bei einer Gastritis anaeida hat, ist Allen geläufig, wenuger aber, daß der Mangel an Magensaft zur ausgedehnten Bakterienflora sehon im Magen selbst führt und so auch zu ascendzerenden Cholecystitiden und Cholangitiden disponiert.

Über den Achyleebefund binaus aher giht für die praktische Diagnostik der positive Ausheherungshefund herzlich wenig: Nie wird man bei Normacidität, nicht einmal Subaciditat das Uleus aussehließen, erst recht nicht die Gastritis, und hohe Säurewerte mögen wohl die Annahme einer Gastritis mit oder ohne Uleus stutzen, entscheidend wichtig sind sie höchstens für das Uleus jejuni pepticum. Ist man also durch typische Beschwerde und einwandsfreien Röntgenbefund der Diagnose Uleus oder Gastritis sieher, kann man das Aushebern des Magens fast stets diagnostisch völlig entbehren. Man soll sieh nicht scheuen, das ruhig auszusprechen, mag sein, daß der Praktiker, der das Rontgen sich, dem Kranken und namentlich der Kasse ersparen will, eher geneigt sein wird, wenigstens Titrationswerte zu erhalten, er muß aber damit rechnen, daß sie in der Mehrzahl der Fälle ihm keine Entscheidung bringen werden, außerhalb des Befundes der Achylie.

Ich glaube, ich darf es wagen, das zu sagen, weil meine Klinik sich hesonders ausgiebig mit den Prohlemen der Salzsauresekretton wissenschaftlich heschäftigt hat. Das war nicht etwa alles vergebens. Aher nachdem gesicherte Ergebnisse gewonnen sind, folgt fur die Praxis daraus, wie oft die Aciditatshestimmungen vollig entbehrlieh sind.

Vom Erbrechen fundet sieh hei fast allen Autoren die Aussage, daß es in zwei Dritteln der Uleusfälle vorkommt. Ich halte das für falsch, also diagnostisch sehr irreleitend. Sehen wir von jenem Erhrechen ah, das die Folge wirklich großer Retentionen im Magen bei Pylorusstenose und allenfalls auch hochgradiger Sanduhrstenose ist, so gilt für die große Mehrzahl der Falle der Satz, daß ein Erbrechen namentlich bei leerem Magen weit mehr für eine Gallenblasenaffektion spricht. In dem Sinne weist das Gallebrechen, also ein Wurgen bei öffenem Pylorus mit duodenalem Ruckfluß, mehr auf die Gallenwege linn, naturlich in ganz anderem Sinne, als der Laie es meint, wenn er durch die erbrochene Galle in seiner Aufmerksamkeit auf die Gallenblase gelenkt wird.

Ganz das gleiche gilt von der Nausea mit Ausnahme wieder der Falle, bei denen ein überfüllter Magen das Bedurfnis nach Entleerung oralwärts sucht. Der Ulcuskranke leidet meist nicht an Übelkeit und entsprechend der häufigen Supersekretion eher an Heißhunger als an Appetitlosigkeit, eher an vermehrter Lust zu vielem und häufigem Essen als an Ekel vor der Nahrungsaufnahme.

Darum gehört auch das Brechen nicht mehr in die Reihe der häufigen Symptome des Uleus, sondern es ist mit den gegehenen Einschrankungen geradezu als ein Symptom zu hezeichnen, das häufiger gegen als für Uleus spricht. Charakteristisch dagegen — und hier befinden wir uns nun ganz auf dem

Charakteristisch dagegen — und huer befinden wir uns nun ganz auf dem Gehiet der suhjektiven Beschwerde des Kranken, also der Anamnese als Ausdruck der Funktionsstörung — ist das Kommen und Gehen der Schmerzen. Es findet sich heim Uleus des Magenkirpers wie heim Uleus der pylorischen Region. Die Periodizität, d. h. lange schmerzfreie Intervalle, ohne daß therapeutisch irgend etwas geschehen ist, ist das reguläre Verhalten des Uleus. Die Franzosen sprechen geradezu von "uledres è crises tahiformes", und in der Tat wechseln ganz wie hei gastrischen Krisen die Zeiten hoftigster Beschwerden und Krankheitszeiten ohne subjektive Erscheinungen. Noch wissen wir nicht sicher, ob Umstimmungen im vegetativen System allein, oh frisch aufflackernde gastritische Erscheinungen Ursache der Schmerzperioden sind. Die jahreszeitliche Ahhängigkeit und die psychisch emotionelle Beeinflußbarkeit sind arztlich-klinisch gesichert. In vegetativer Umstimmung und wechselnder Entzindungshereitschaft eolite man nichts Wesensverschiedenes sehen, sie gehören biologisch zusammen (siehe Kapitel 7).

Wichtigster Punkt der Anamnese ist deshalh gerade hiologisch die Schmerzanalyse.

Der Spätschmerz sollte präzis vom Hungerschmerz, namentlich dem nachtlichen, getrennt werden. Meist entwickelt sich der Schmerz nicht ganz plötzlich
und tritt am häufigsten 2, 3 oder 4 Stunden nach der Mahlzeit auf. Im Gegensatz zur Gallenkolik, die oft in Sekunden schon auf der Höhe angelangt ist,
geht dem Magenschmerz meist ein Unbehagen voraus. Kann der Patient mit
schwerer Gallenkolik kaum ruhng liegen und wirft er sich hin und her, so ist
der Ulcuskranke hei seinen Schmerzattacken meist hewegungsarm, ruhig und
fuhlt sich noch am besten, wenn er ausgestreckt und still liegen kann.

Suchen wir nach der Erklarung des Spatschmetzes, so glauhe ich, daß er zu den Zeiten eintritt, wo die Motilitätsleistung am höchsten ist. Halt man daran fest, daß gerade pathologische Tinnuszustände der glatten Muskulatur Magenschmetzen auslosen, vorwiegend Dehnungen, so muß nehen dem krampfenden Pylorus ein pathologisches Verhalten im Canalis egestorius oder im Duodenum schmetzauslosend sein, und für heide peptischen Teile des Verdauungsrohres kommit Kontraktion wie Dehnung in Frage. Daß diese pathologischen Zustände im tonischen und peristaltischen Verhalten der Magenmuskulatur auch heim Achyliker mit Gastnus oft ausgelöst werden, sollte für die Deutung des Spätschmetze mehr heachtet werden. Es ist nicht unglucklich, den Spatschmetz, Katsch und Westphal folgend, als "Magenentberungsschmetz" zu bezeichnen,

wenn auch nicht immer der Magen noch mit Speisenentleerung, wohl aher immer noch mit Sekretentleerung zu tun hat.

Der Auffassung, als wenn die Säure selbst Schmerzen veranlasse, muß entgegengetreten werden. Es erscheint mir allzu naiv, zu glauhen, die Dinge lagen her ehenso, als wenn Haut oder Mundschleimhaut von einer sauren Flussigkeit geatzt werden. So ist die Sensihilität der Organe, die vom visceralen Nervensystem vermittelt wird, nicht organisiert. Doch soll nicht in Ahrede gestellt werden, daß auch vom Ulcus selhst Schmerzempfindungen ausgehen, die wahrscheinlich durch das Bestehen einer Begleitgastritis und Perigastritis zu erklaren sind, besonders typisch als Sagittalschmerz bei Ulcuspenetration ins Pankreas.

Der Hungerschmerz, der 4—6 Stunden, auch noch später, nach dem Essen auftritt und ganz hesonders nachts häufig ist, charaktersiert weiter das "pylorische Syndrom". Bei ihm hescutgt meist Nachessen prompt die Beschwerden. Es ist kein Zweifel, daß nur in einigen Fällen eine gewaltige Sukorthöe den Schmerzzustand auslost, spülen sich doch manche Patienten, durch jahrzehntelange Erfahrung helehrt, haufig nachts ihren Magen aus, wohei manchmal mehrere Liter sauren Magensaftes herausbefördert werden. Da auch dann Nahrungsaufnahme schmersstillend wirkt, ist es wohl weniger die Neutralisation, als die Umstellung der motorischen Funktion, die auf Nahrungsaufnahme erfolgt, auch in den weit zahlreicheren Fallen, hei denen ein Sekreiparoxysmus fehlt.

Der Fruhschmerz, der oft sofort nach der Nahrungsaufnahme oder 1/2 his 1 Stunde danach eintritt, scheint unmittelhar tonisch weniger durch Spasmen als durch Dehnung der glatten Muskulatur hedingt zu sein. Er ist charakteristisch fur das Ulcus des Magenkorpers, und wenn auch er nur in Perioden auftritt, so kann er doch so regelmäßig und so heftig werden, daß der Kranke sich vor jeder Mahlzeit fürchtet und allem dadurch einmal kachektisch wird.

Wurde Typik und Analyse der Anamnese erst gesichert durch den röntgenologischen Ulcusnachweis, so hahen wir auch in hezug auf Prognose und den allgemeinen Krankheitsverlauf erst durch die Röntgenkontrolle die tatsächlichen Verhältnisse kennengelernt

Wenn auch das Kommen und Gehen der Beschwerden gar nicht immer identisch ist mit dem Werden und Vergehen des Uleus, so sollte sich der Arzt das Bild der Uleuskrankheit doch gerade unter dem Miterleben dieses Werdens und Vergehens lebendiger als bisher vergegenwartigen Oft hahen die einzelnen Uleera tatsachlich nur eine knize Lehensdauer und fuhren in der Zeit, die gut zur klinischen Erfahrung paßt, d. h. in wenigen Wochen, zur Vernarbung, also zur Heilung

Dafur aher hahen wir gelernt, daß viel haufiger, als wir es früher annahmen, die Ulcera in der Mehrzahl zu zweien oder dreien vorkommen, und so wird es oft zutreffen, daß die wiederkehrende Beschwerde nach einer Beschwerdefreiheit von Wochen und Monaten die Entstehung einer neuen akuten Ulceration bedeutet. Es haben ja nun auch die pathologischen Anatomen langst die zahl-

reichen Narben ausgeheilter Ulcerationen im Magen und Duodenum aufgefunden und anerkannt.

Mit der Tatsache der multiplen und rezidivierenden Ulccra und dem Forthestehen der Ulcerationen m Latenz scheint zwar die Berechtigung gegehen zu sein, von einer Ulcus krankheit zu sprechen, in der das einzelne Ulcus nur die jeweilige Manifestation darstellt, die Prägung von Morawitz "Ulcuskrankheit ohne Ulcus" erseheint mir dagegen nicht zweckmaßig. Gerade weil ich am Umschwung der Auffassung zugunsten des Ulcus und der Ulcuskrankheit stark heteiligt bin, legt mir daran, zu hetonen, daß zwar am Magen ohne Ulcus auch sekretorische, motorische und sensorische Störungen selbst intensiver Art, und gar nicht einmal so selten vorkommen konnen, daß aber dieser Symptomenkomplex, selbst wenn er dem des Ulcus fast völlig gleicht, einer anderen Krankheit als der Ulcuskrankheit zuzuordnen ist.

Immer mehr erkennen wir hier den großen Bereich der Gastritiden. Gerade die Beobachtung der scheinbaren Ulcussymptome ohne Ulcus stützt ja die Annahme, daß das Ulcus nicht der einzige Erzeuger aller Funktionsstörungen sein kann, und mit der Bezeichnung "Ulcuskrankheit ohne Ulcus" ist vorwiegend jenes Krankheitsbild umschriehen, das wir als Gastritis heute sieher erkennen konnen. — So hute man sich auch vor der Prägung des "nervosen Reizmagens" als einer getarnten nervosen Dyspepsie.

Literatur.

Baunt Ulcusproblem und Säurebasengleichgewicht. Berhn: Karger 1927. Buchner: Die Pathogenese der peptischen Veränderungen. Jena: Fischer 1931.

Buchner: Die Pathogenese der peptischen Veränderungen. Jena: Fischer 1931. Faber, Knup: Die Krankheiten des Magens und Darmes. Berlin: Julius Springer 1924.

FABER, KNUD: Die Kranknetten des Magens und Darmes. Berlin: Julius Springer 1924. Fonsell, Gosta: Die Röntgenologie des Magens und Darmes. Berlin: Gerhartz 1922 Gutzerf: Die Gastroskopie im Rahmen der klimischen Magenduagnostik. Berlin: Julius Springer 1929.

HAUSER: Peptische Schädigungen des Magens und des Darmes, in Henke-Ludarsch: Hidb. d. spez.-path. Anatomie u. Histologie Bd. 4, T. 1. Berlin: Julius Springer 1926. Konference: Die Entzundungen des Magens. Ebenda Bd. 4, T. 2.

 Die entzundliche Grundlage der typischen Geschwurshildung im Magen und Duodenum. Erg. inn. Med. 1930, 37.

ROESLE: Das runde Geschwur des Magens und Zwölflingerdarms als zweite Krankheit Mitt. Grenzgeb. Med. u. Chir. Bd. 25, 1913.

Kapitel 3.

Magen II.

Der Gastritisbegriff in der Pathologie, in der Klunk und in der Röntgenologie — Die Irritation — Bedeutung von Schleimgehalt und Acidität, — Gastritis acida und anacida, — Gastritis atrophicans und hypertrophicans. — Gastritis granulosa und pseudopolyposa. — Die Atologie — Die hamatogene Gastritis. — Das "epiphrenale Syndrom". — Die sog. Hiatushernie als Traktion der Carda oder ein "Antrum cosophagi". — Der Cardiospasmus. — Gastritis als Nachkrankheit des operierten Magens. — Therapie von Uleus und Gastritis.

Es ist mir nicht mehr zweifelhaft, daß wir in vielen Fällen die Gastritis als das Bindeglied zwischen Ulcus und Funktionsstörung im klinischen Bilde einreihen müssen 1, wie auch immer das pathogenetische Verhältnis vom Ulcus zur Gastritis sich endgultig aufklären mag

Standen wir bis vor wenigen Jahrzehnten in der Gastritislehre noch unter dem Eindruck jenes gewaltigen diagnostischen Irtums der französischen Schule um 1800, als Broussans und Bichar auf Grund von Sektionsbefunden, die sich aber spater als postmortale Veränderungen erwiesen, glaubten, die Gastritis sei die häufigste Magenkrankheit überhaupt, — war die Klinik seither besonders in Deutschland fast ganz davon abgekommen, die Diagnose Gastritis zu stellen, oder auch nur anzuerkennen und beschränkte sie sich lediglich auf die Feststellung von Sekretions- und Motilitätsstörungen, so hat auch hier, wie bei der Ulcuslehre, der methodische Fortschritt die Wandlung im ärztlichen Denken gebracht. 2.

Wieder ist das Röntgenverfabren die Methode der Wahl für Klinik und Forschung Seit wir in der Klinik in der Lage sind, das Schleimhautrelief des Magens bis ins feinste Detail binein zu studieren, können wir an der Tatsache nicht mehr vorbeigehen, wie oft meht nur als Begleitsymptom eines Uleus oder einer Hyperacidität, sondern selbst bei Normacidität deutliche Schwellungszustände, offenbar entzündlicher Genese an der Magenschleimhaut zu beobachten sind. Die normal gerade oder sanft bogenförmig verlaufenden zarten Falten erscheinen verbreitert bis zur starksten Wulstung bei fast völligem Verstreichen der Faltentaler. Der Aspect des Magenreliefbildes ist ein völlig veränderter,

¹ v. Bergmann, G.: Das Gastritisproblem. Dtsch. med Wschr. 1929, Nr. 42.

² KATSCH, G.: Gastritis. Hdb. d. mn. Med v. Beromann-Stahelin Bd. III, I. Berlin; Julius Springer 1926.

wir erinnern an das "Ulcusgesicht" (Bezo) des Magens, auch die vermehrte Säure- und Schleimproduktion des Magens beeinflußt die Art der Schattengebung charakteristisch¹.

Eine Statistik, die KNOTHE an dem Material meiner Poliklinik erhoben hat, zeigt, daß die Uleera des Magens und Duodenums in 57% der Falle im Röntgenbild derartige nachweishare Schlemhautveranderungen neben der Nische zeigen. Beim operierten Magen sind es 64%, und zwar beim Resektionsmagen 46%, nach der G.E. 67% und beim Uleus jej. pept. 100%. Diese Feststellungen gerade am operierten Magen passen relativ gut zur Häufigkeit der Beschwerde als Wertung des Operationsresultates.

Eines muß aber zur Bewertung der Gastritis im Rontgenbilde gleich kritisch hervorgehoben werden; auch ein negativer Rontgenbefund läßt nie mit Sieherheit eine gastroskopisch oder autoptsich makroskopisch siebtbare Gastritis vollig ausschließen. Das Röntgenbild kann aber auch wieder Schwellungen und Quellungszustande der Schleimhaut mit und ohne Hyperamie sichtbar machen, die kein Pathologe auf dem Sektionstisch von seinem Standpunkt aus als Gastritis bezeichnen darf (Lunarsch).

Man vergegenwärtige sich dazu etwa die verschiedenen Grade eines Schuupfens: jene wäßrige, mit vasomotorischen Vorgangen zusammenhängende Sekretion bei der Kalte, jene Schwellungen, bei denen die Nase verschiossen ist, die starke Schleimsekretion und schließlich den eitrigen Schnupfen. Verschiedene Grade eines gleichen Vorgangs, zuerst nur Funktionsanderung, dann übergebend in Fluxionshyperämie und Ödem, dann in vermehrte Schleimsekretion bis zu jenen Zuständen, wo auch am Leichenmaterial der Pathologe die Schleimhautentzündung mikroskopisch und endlich auch makroskopisch nachweisen kann (Abb. 29, 30 u. 31).

Die Analogie ist gewiß nur teilweise berechtigt, aber sie genugt doch, um aufauzeigen, daß makroskopisch-rontgenologische Schleimhautveranderungen nucht gleich gesetzt werden durfen dem im Grunde pathologisch-anatomischen Begriff einer oft nur mikroskopisch erweisbaren Gastritis.

Der Gastnitsbegniff des Pathologen muß nach der Richtung des mikroskopisch Erweislichen weiter reichen, der röntgenologische Nachweis von Schleimhautveründerungen ist nach der anderen Seite umfassender, wo es gelingt, reversible funktionelle Schleimhautveränderungen am Lebenden darzustellen.

Der von Knothe hierfur gebrauchte Ansdruck der Irritation zur Bezeichnung jener anatomisch noch nicht faßbaren, röntgenologisch aber sicher nachweisbaren Zustände wird von Nutzen sein können und zum Beweis dienen, daß die Klinik Abweichungen auch da anerkennen muß, wo die pathologische Anatomie es nicht kann.

¹ Bero, H. H.: Über das Verhalten des Schleimhautreliefs im Magen bei verschiedenen Erkrankungen 38. Kongr. d Dveh. Ges f. ma. Med. Wesbaden 1926 — Rontgenuntersuchungen am Innerneich des Verdauungskanab. Lerpzg; Thieme 1931.

Kapitel 3.

Magen II.

Der Gastrittsbegriff in der Pathologie, in der Klinik und in der Rontgenologie. — Die Irritation. — Bedeutung von Schleimgehalt und Acidität. — Gastritis acida und anacida. — Gastritis atrophicans und hypertrophicans. — Gastritis granulosa und pseudopolyposa. — Die Atiologie — Die hämatogene Gastritis. — Das "epiphrenale Syndrom". — Die sog. Hinatushernie als Traktion der Cardia oder ein "Antrum cesphagi". — Der Cardicspasmus. — Gastritis als Nachkrankheit des operierten Magens. — Therapie von Ulcus und Gastritis.

Es ist mir nicht mehr zweifelhaft, daß wir in vielen Fällen die Gastritis als das Bindeghed zwischen Ulcus und Funktionsstörung im klinischen Bilde einreihen müssen¹, wie auch immer das pathogenetische Verhältnis vom Ulcus zur Gastritis sich endgültig aufklären mag.

Standen wir bis vor wenigen Jahrzehnten in der Gastritisiehre noch unter dem Eindruck jenes gewaltigen diagnostischen Iritums der franzosischen Schule um 1800, als Broussais und Bichar nuf Grund von Sektionsbefunden, die sich nher später nis postmortale Veränderungen erwiesen, glauhten, die Gastritis sei die häufigste Magenkrankheit überhaupt, — war die Klinik seither hesonders in Deutschland fast ganz davon abgekommen, die Diagnose Gastritis zu stellen, oder auch nur anzuerkennen und beschränkte sie sich lediglich auf die Feststellung von Sekretions- und Motilitatsstörungen, so hat nuch hier, wie hei der Ulcuslehre, der methodische Fortschritt die Wandlung im Erztlichen Denken gehracht 2.

Wieder ist das Röntgenverfahren die Methode der Wahl fur Klinik und Forschung. Seit wir in der Klinik in der Lage sind, das Schleimhautrelief des Magens bıs ıns feinste Detail hinein zu studieren, konnen wir an der Tatsache nicht mehr vorbeigehen, wie oft nicht nur als Begleitsymptom eines Uleus oder einer Hyperaeidität, sondern selbst bei Normacidität deutliehe Schwellungszustände, offenbar entzundlicher Genese an der Magenschleimhaut zu beobachten sind. Die normal gerade oder sanft bogenförmg verlaufenden zarten Falten erscheinen verbreitert bis zur stärksten Wulstnag bei fast völligem Verstreichen der Faltentaler. Der Aspect des Magenreliefbddes ist ein völlig veränderter,

¹ V. Bergmann, G.: Das Gastritisproblem. Dtsch. med Wschr. 1929. Nr. 42.

² KATSCH, G.: Gastritis. Hdb d. mn. Med v. Bergmann-Stahelin Bd. III, 1. Berlin: Julius Springer 1926.

wir erinnern an das "Uleusgesieht" (BERG) des Magens, auch die vermehrte Säure- und Schleimproduktion des Magens heeinflußt die Art der Schattengehung charakteristisch¹.

Eine Statistik, die KNOTHE an dem Material meiner Poliklinik erhohen hat, zeigt, daß die Uleera des Magens und Duodenums in 57% der Fälle im Röntgenhild derartige nachweishare Schleimhautveränderungen neben der Nische zeigen. Beim operierten Magen sind es 64%, und zwar beim Resektionsmagen 46%, nach der G.E. 67% und beim Ulcus jej. pept. 100%. Diese Feststellungen gerade am operierten Magen passen relativ gut zur Häufigkeit der Beschwerde als Wertung des Operationsresultates.

Emes muß aher zur Bewertung der Gastritis im Röntgenhilde gleich kritisch hervorgehohen werden, auch ein negativer Rontgenbefund läßt nie mit Sieherheit eine gastroskopisch oder autoptisch makroskopisch sichtbare Gastritis vollig ausschließen. Das Röntgenhild kann aber auch wieder Schwellungen und Quellungszustände der Schleimhaut mit und ohne Hyperämie siehthar maehen, die kein Pathologe auf dem Sektionstisch von seinem Standpunkt sus als Gastritis bezeichnen darf (LUNARSCH).

Man vergegenwärtige sich dazu etwa die verschiedenen Grade eines Schnupfens: jene wäßrige, mit vasomotorischen Vorgüngen zusammenhängende Sekretion hei der Kalte, jene Schwellungen, bei denen die Nase verschlossen ist, die starke Schleimsekretion und schließlich den eitrigen Schnupfen. Verschiedene Grade eines gleichen Vorgangs, zuerst nur Funktionsänderung, dann übergehend in Fluxionshyperämie und Ödem, dann in vermehrte Schleimsekretion his zu jenen Zustanden, wo auch am Leichenmaterial der Pathologo die Schleimhautentzundung mikroskopisch und endlich auch makroskopisch nachweisen kann (Ahb. 29, 30 u. 31).

Die Analogie ist gewiß nur teilweise berechtigt, aber sie genugt doch, um aufzuzeigen, daß makroskopisch-röntgenologische Schlemhautveranderungen nicht gleich gesetzt werden dürfen dem im Grunde pathologisch-anatomischen Begriff einer oft nur mikroskonisch erweisbaren Gastritis.

Der Gastritisbegriff des Pathologen muß nach der Richtung des mikroskopisch Erweishchen weiter reichen, der rontgenologische Nachweis von Schlemhautveranderungen 1st nach der anderen Seite umfassender, wo es gelingt, reversible funktionelle Schleimhautveränderungen am Lehenden darzustellen.

Der von Knothe hierfur gehrauchte Ausdruck der Irritation zur Bezeichnung jener anatomisch noch nicht faßharen, rontgenologisch aher sicher nachweisharen Zustände wird von Nutzen sein können und zum Beweis dienen, daß die Klinik Ahweichungen auch da anerkennen muß, wo die pathologische Anatomie es nicht kann.

¹ Bero, H H.. Über das Verhalten des Schleimhautreliefs im Magen bei verschiedenen Erkrankungen. 38. Kongr. d. Diech. Ges. f nm. Med. Wiesbaden 1926, — Röntgenuntersuchungen am Innerneile des Verdauungskanals. Leipzig: Thieme 1931.

Kapitel 3.

Magen II.

Der Gastritisbegriff in der Pathologie, in der Klinik und in der Röntgenologie. — Die Irntation. — Bedeutung von Schleimgehalt und Acidität. — Gastritis acida und anacida. — Gastritis atrophicans und hypertrophicans. — Gastritis granulosa und pseudopolyposa. — Die Atuologie. — Die hämatogene Gastritis. — Das "opiphrenale Syndrom". — Die sog. Hiatushernie als Traktion der Cardia oder ein "Antrum oesophagi". — Der Cardiospasmus. — Gastritis als Nachkrankheit des operierten Mageas. — Therapie von Uleus und Gastritis.

Es ist mir nicht mehr zweifelhaft, daß wir in vielen Fällen die Gastritis als das Bundeglied zwischen Ulcus und Funktionsstörung im klinischen Bilde einreihen müssen¹, wie auch immer das pathogenetische Verhältnis vom Ulcus zur Gastritis sieln endgultig aufklaren mag.

Standen wir bis vor wenigen Jahrzehnten in der Gastritislehre noch unter dem Eindruck jenes gewaltigen diagnostischen Irrtums der französischen Schule um 1800, als Broussats und Bichar auf Grund von Sektionsbefunden, die sich aber später als postmortale Veränderungen erwiesen, glaubten, die Gastritis sei die häufigste Magenkrankheit überhaupt, — war die Klinik seither besonders in Deutschland fast ganz davon abgekommen, die Diagnose Gastritis zu stellen, oder auch nur anzuerkennen und beschränkte sie sich lediglich auf die Feststellung von Sekretions- und Motilitätsstörungen, so hat auch hier, wie bei der Uleuslehre, der methodische Fortschritt die Wandlung im ärztlichen Denken gebracht 2.

Wieder ist das Röntgenverfahren die Methode der Wahl fur Klinik und Forsehung. Seit wir in der Klinik in der Lage sind, das Schleimhautrelief des Magens bis ins feinste Detail hinein zu studieren, können wir an der Tatsaehe nicht mehr vorbeigehen, wie oft nicht nur als Begleitsymptom eines Uleus oder einer Hyperaciditat, sondern selbst hei Normaeidität deutliehe Schwellungszustände, offenbar entzündlicher Genese an der Magenschleimhaut zu beobachten sind. Die normal gerade oder sanft hogenförmig verlaufenden zarten Falten erscheinen verbreitert bis zur stärksten Wulstung hei fast völligem Verstreichen der Faltentäler. Der Aspect des Magenreliefbildes ist ein völlig veranderter,

¹ v. Bergmann, G.: Das Gastritisproblem. Dtsch med. Wschr. 1929, Nr. 42.

² Katsch, G.: Gastritis. Hdb d. mn. Med. v. Bergmann-Stahelin Bd. III, 1. Berlin: Julius Springer 1926.

e ma la das "Ulcospesiche" (Bran, des Marens, auch die vermehrte in al Shbimproduktion des Martie bestallielle die Art der Schatterr= natteristisch1.

In Statistik, die Knorme an dem Material roeder Polikliefe erleiber and his die Ulcem des Marens und Dischenung in 571's der Philip in demitige michweithare Fellennlautverliebene ven reben der Niere in Bin openierten Magen eine er 61' , und zwar beim Beneleimen, um " wider C.E. 67% and beim Clery pr page, 1977. Done France Vinger mum operierten Magen passen relativ gut rur Haufiglieft Cor Jose, com, e Trans des Operationsresultates

h In

ú ~

sı -

10

3.-٠,

Ers muß aber zur Bewertung der Gastritie im Röntper bille gent genter been werden; auch ern negativer Rentgenle fund ihr en a eine size gastroskopisch oder autoptisch maktockegach eine der forent. Erzschließen. Das Rontgenluld kann aber auch wieder folien. Sangustande der Schleinhaut unt mid ohne Hyperatub eichtlige parie Lim Pathologo auf dem Sektronetier ir son er mem Flatedpund I aus als flattet. ballen darf (Lubarson)

Man vergegenwartige eich dazu etwa die verieblichten flied tie . Stoplens; jene willrige, mit vis-omotorischen Vorgängen ein annacht sie, . . ! Sertion bei der Külte, jene Belewellungen, bei denen ihn Naue (vie 1). z, de starke Schleimsekretion und zehließich den Gitigen Behangt a. Aushedene Grade eines gleichen Vortrangs, zuerst mit landlingenden ist den Greehend in Fluxionshyperature and Odem, data the venuclate visit an excition his zu jenen Zustanden, wo nuch um Leichemarken dich Palisat. & Schleimhautentzündung nukroskopisch und endlich auch mat jederpe f.

Die Analogie ist gewiß nur teilweise hererhilgt, über die pennet ib. her Die Analogie ist gewinden der Berteit genologieche Schleitmant genologieche G eizzeigen, and massenden dürsen dem im Armele pulledagien bestehnte bei Begriff einer oft nur nukroskopisch erweisluren (lastitis

niff einer ott nur nursen.
Der Gastrifisbegriff des Pathologen mnß nach der Hicklung des 1 fe hautveranderungen am in in den der sterensbel funktionelle Schleimhautveranderungen am in in den den der

Der von Knorus hierfur gebrauchte Ansdruck der littelalten prof. i. i. i. jener anatomisch noch men. Nutzen sein können mid jung ib auch da. baren Zustände wird von Nutzen sein können mid jung ib auch da. baren Zustände wird von auch da anerkennen maß, kn d_P pott, t_{N+1} , t_{N+1} , t_{N+1}

¹ BERG, H. H.: Cher das Verhalten des Schlänhautelieft in Menne |- 1 Steinfellen des Schlänhautelieft in Menne |- 1 Ste BEEG, H. H.: Uter than remaining use communicately in Manager Erkrankungen. 38, Keeger, d. Diech, Ger f. im. Med. We shed in Manager and Innerest Seef. dee. Verringungskands. Leisen. 21. denen Erkrankungen. om Inneren jed des Verdauungskands. Lijedge His om best

Nur selbstverständlich ist es, daß auch die Ausheberungsbefunde sieh keineswegs immer mit den Röntgenbefunden decken. Durch die Vielheit und Divergenz der funktionellen Symptome, durch Motilität und Sekretion war ja gerade his zur Röntgenära die Diagnose der Gastritis nahezu unmöglich. So finden sich Normacidität, fehlende Sehleimproduktinn, dennoch starke Schleimhautsehwellung und Wulstung, oder Achylie, bei Obduktionen nachgewiesene Anadenie und meist normales Röntgenhild, Schleimproduktinn, selbst mit sehr reichlichen Eiter



Abb 29 Gastrites (Faltenbypertrophie)

zellen und keine Schleimhautwulstung, Supersekretion, auch motorischer Reizmagen, fehlender Schleim und normales oder auch stark verändertes Röntgenhild etwa im Antrum.

Darum schematisiere man ja nicht. Nieht nur die anatomische Feststellung ist nicht in Deckung zu hringen mit der klinischen, sondern innerhalh der klinischen Symptomatologie ist im Einzelfalle einmal die Schleimproduktion, ein andermal die feblende oder die vermehrte Sekretion, ein drittes Mal der Röntgenhefund das entscheidend Wiehtige. Die Befunde konnen sich kombinieren. cs kann aher auch ein

einzelner für sich entscheidend sein, aher nicht sn. daß jeder Einzelhefund gleichwertig 1st, sondern er kann nur hei richtiger Auswertung im Gesamthild der Klinik die Diagnose stutzen.

So gibt es Röntgent funde, die restlis die Diagnose schwerer Schleimhautveranderungen zulassen werden, aber auch silche, die nur die Annahme nahelegen. Ähnlich kann eine Aciditatskurve vom Klettertypus zwar auf eine Antrumgastritis hinweisen, denn der Klettertypus kimmt auch ohne im Röntgenbild nachweisbare Gastritis beim pylorischen Ulcus vnr.

Die Prüfung des sekretnrischen Verhaltens wird gerade, weil sie den Röntgenhefund von einer anderen Seite erganzt, ihre Wichtigkeit nicht ganz verlieren. Wenn auch jene allzu weitgehenden funktinnellen Schlüsse aus der Fruhzeit der Magenausheberung die Erkenntnis der pathologischen Zusammenhänge fast mehr gehemmt als gefördert hahen, so nahm schließlich doch die Neubelebung der Gastritislehre von Ausheberungsbefunden ihren Ausgang. Boss wies Ende der achtziger Jahre an ausgebeberten Schlemhaustückehen gastritische Veränderungen histologisch nach und KNUD FABER setzte sich energisch fur die Achylie als Ausdruck chronischer Gastritis ein.



Abb 30 Oastritis (Etat mamelonné)

Zweifellos kann schon als Ausdruck einer seelischen Depression oder reflektorisch von Vorgängen im Peritoneum, entfernt vom Magen, em vorübergehender Magensaftstreik vorhanden sein. Aber die Erkenntnis, daß eine länger bestehende Achylie fast stets auch eine chronisch atrophierende Gastritis bedeutet, wobei allerdings die Aufhebung der Saftsekretion den anatomischen Veränderungen vorangehen kann, bricht sich doch mehr und mehr Bahn.

Ein Fortschritt der Nenzeit ist die Feststellung, daß auf Histamininjektion noch Salzsäuresekretion eintritt, wenn sie auf die ühlichen Ingestenreize nicht mehr erfolgt. Hier sind zwei von Kalk in dieser Richtung an meiner Klinik beobachtete Falle lehrreich¹, bei denen nach Salzsäureverätzung des Magens (Suicidversuch) zunächst der Histaminreiz noch Salzsäure ergab, während auf den Alkoholprobetrunk keine Sekretion mehr erfolgte, später auch eine auf Histamin refraktare Phase durchlaufen wurde und dann offenbar mit einer Reparation der Fundusdrüsen die Histaminprufung wieder positiv ausfiel, zuletzt erst auch die normalen Reize vom Magen aus Sekretion herbeifuhrten. Es ist also wohl das



Abb 31 Schwere Gastritis hypertrophicans pseudopolyposa ber callosem Ulcus der kleinen Kurvatur

Versagen des starksten Sekretionsreizes beweisend für schwere Störung der Fundusdrusen, absolut irreparabel ist trotzdem selbst dieser Zustand nicht, wenn er auch in der Regel auf eine Anadenie hinweist, die nicht mehr zur Reparation führt.

Die Feststellung Kalks, daß auf intensive Hautreize (Bürsten der Haut bis zur Rotung und Quaddelbildung) Salzsauresekretion eintritt¹, ist wesentlich.

¹ KALK: Zur Frage der Existenz einer histammähnlichen Substanz beim Zustandekommen des Dermographismus. Klm. Wschr. 1929, H. 2.

Er erklärt es im Zusammenhang mit den Forschungen Lewis' durch jene histaminartigen Körper, die hei Dermographismus und hei urtieariellen Bildungen in der Haut entstehen.

Entscheidend wird die Aciditatskurve für die Diagnose aher ehensowenig sein können wie der Schleimbefund, wenn auch eine ahundante Schleimsekretion

einmal im positiven Sınne angefuhrt werden kann.

Die Franzosen Loeper und Marshall hahen die Leukocytenmenge im Ausgeheherten studiert, an meiner Khnik hat sich Kauffmann mit dieser Frage heschäftigt und inshesondere bei dem Studium der Gastritis als "zweite Krankheit" haufig im Anschluß an hochfieherhafte Allgemeinerkrankungen, so Anginen, nach denen Magensymptnme sich einstellten, reichlich Eiterkörperehen im Nuchternschleim nachgewiesen.

Wreweit die Hyperpepsie (Guenzburg) und andere Befunde uns noch weitere Hinweise bringen werden, ist jetzt noch kaum zu entscheiden.

Jedenfalls aher ist schon heute auch der alte Zweifel Ewalds an der Gastritis acida definitiv heseitigt, nachdem wir an Uleuspatienten jetzt Fälle genug erlehen und röntgenologisch sichern können, wo keineswegs die acide Gastritis nur primärer Zustand ist, der relativ hald in die zweite Phase der anaciden Gastritis ühergeht, sondern wir kennen hei Uleus duodeni jetzt hinreichend Fälle, die ihr ganzes Lehen hindurch, Dezennien lang, immer wieder mit Superaciditätsschuhen erkranken. Die Behauptungen von Jaworsski und Boas sind damit vollauf hestätigt.

Weist uns der Klettertyp der Aciditatskurve auch auf die motorische Komponente hin im Sunne des duodenalen Ruckflusses von alkalischem Saft, dem eine neue saure Sckretionswelle des Magens folgt, so heruhen doch oft andere Formen hoher Sckretionswerte auf der Retention großer Sckretiennegen, weil der Pylorus in der Zeiteinheit weniger hindurchlaßt. Auch die Hypertrophie des Antrums und des Pylorus sind Beweis, daß der Reizmagen sich nicht nur in der Sckretion, sondern in veränderter Motilitat auswirkt.

Mussen wir nun zwei Gastritisformen auf Grund dieser klinischen Funktionsveranderungen prinzipiell scheiden, die chronische rezidivierende Gastritis acida etwa als hypertrophierende Gastritis, von der chronischen anaeiden mit Schlemhautverödung endenden Gastritis?

Ieh glauhe, es ware verkehrt, dies mit einem scharfen Trennungsstrieh zu tun. Gerade Konjetznys anatomische Befunde geben uns auch für die innere Klinik wichtige Hinweise für das fließende Geschehen und Übereinandergreifen dieser Veranderungen.

Antrumgastritis, die besonders häufig als Begleiterscheinung des Duodenaluleus auftrit, oft schon makroskopisch erkennhar, laßt die Fundusdrusen, welche die Salzsäuresekretion hesorgen, nnhehelligt, während eine diffuse Gastritis jene Drusenschlauche mit ergreuft.

¹ KAUFFMANN: Magenkatarrh. Neue dtsch. Klin. Bd. 7, 1930.

Fälle lehrreich¹, bei denen nach Salzsaureverätzung des Magens (Suicidversuch) zunächst der Histaminreiz noch Salzsäure ergab, während auf den Alkoholprobetrunk keine Sekretion mehr erfolgte, später auch eine auf Histamin refraktare Phase durchlaufen wurde und dann offenbar mit einer Reparation der Fundusdrüsen die Histaminprüfung wieder positiv ausfiel, zuletzt erst auch die normalen Reize vom Magen aus Sekretion herbeifuhrten. Es ist also wohl das



Abb 31 Schwere Gastritts by pertrophicans pseudopoly posa bei eallissem Ulcus der kleinen Kurvatur

Versagen des stärksten Sekretionsreizes beweisend für schwere Störung der Fundusdrüsen, absolut irreparabel ist trotzdem selbst dieser Zustand nicht, wenn er auch in der Regel auf eine Anadenie haweist, die nicht mehr zur Reparation fuhrt.

Die Feststellung Kalks, daß auf intensive Hautreize (Bürsten der Haut bis zur Rötung und Quaddelbildung) Salzsäuresekretion eintritt¹, ist wesentlich.

¹ Kalk: Zur Frage der Existenz einer histaminähnlichen Substanz beim Zustandekommen des Dermographismus. Klin. Wachr. 1929, H. 2.

Er erklart es im Zusammenbang mit den Forschungen Lewis' durch jene histaminartigen Körper, die bei Dermographismus und bei urticariellen Bildungen in der Haut entstehen.

Entscheidend wird die Aeiditatskurve für die Diagnose aber ebensowenig sein konnen wie der Schleimbefund, wenn auch eine abundante Schleimsekretion

einmal im positiven Sinne angefuhrt werden kann.

Die Franzosen Loeffer und Marshall haben die Leukoeytenmenge im Ausgeheberten studiert, an meiner Klimk hat sich Kauffmann mit dieser Frage beschäftigt und insbesondere hei dem Studium der Gastritis als "zweite Krankheit" häufig im Anschluß an hochfieberhafte Allgemeinerkrankungen, so Anginen, nach denen Magensymptome sich einstellten, reichlich Eiterkörperchen im Nuchternschleim nachgewiesen.

Wieweit die Hyperpepsie (Guenzburg) und andere Befunde uns noch weitere Hinweise bringen werden, ist jetzt noch kaum zu entscheiden.

Jedenfalls aber ist schon heute aueb der alte Zweifel Ewalds an der Gastritis aeida defimitv beseitigt, nachdem wir an Uleuspatienten jetzt Falle genug erleben und röntgenologisch sichern können, wo keineswegs die aeide Gastritis nur primärer Zustand ist, der relativ bald in die zweite Phase der anaeiden Gastritis übergeht, sondern wir kennen hei Uleus duodeni jetzt hinreichend Falle, die ihr ganzes Leben hindurch, Dezennien lang, immer wieder mit Superaciditatsschuben erkranken. Die Behauptungen von Jaworski und Boas sind damit vollauf bestätigt.

Weist uns der Klettertyp der Aciditätskurve auch auf die motorische Komponente hin im Sinne des duodenalen Rückflusses von alkalischem Saft, dem eine neue saure Sekretionswelle des Magens folgt, so beruhen doch oft andere Formen hoher Sekretionswelte auf der Retention großer Sekretimengen, weil der Pylorus in der Zeiteinbeit weniger hindurehläßt. Auch die Hypertrophie des Antrums und des Pylorus sind Beweis, daß der Reizmagen sich nicht nur in der Sekretion, sondern in veränderter Motilität auswirkt.

Mussen wir nun zwei Gastritisformen auf Grund dieser klinischen Funktionsveranderungen prinzipiell scheiden: die chronische rezidivierende Gastritis acıda etwa als hypertrophierende Gastritis, von der chronischen anaeiden mit Schleimhautverodung endenden Gastritis?

Ich glaube, es ware verkehrt, dies mit einem scharfen Trennungsstrich zu tun. Gerade Konjetznys anatomische Befunde geben uns auch für die innere Klimk wichtige Hinweise für das fließende Geschehen und Übereinandergreifen dieser Veränderungen.

Antrumgastritis, die besonders häufig als Begleiterscheinung des Duodenaluleus auftritt, oft schon makroskopisch erkennbar, laßt die Fundusdrusen, welche die Salzsauresekretion besorgen, unbebelligt, während eine diffuse Gastritis jene Drusenschläuche mit ergreift.

¹ KAUFFMANN: Magenkatarth. Neue dtsch. Klm. Bd. 7, 1930.

F

z.

ľ

prinzip wäre aber bedenklich, weil wir . " Lance Harmesektion die Fundusdrusen in der Regel --- in is is Skretins vom Antrum und Duodenum her ೆ. ು ಸ್ವಾಪ್ ನಾರ್ಯ ರೆಕ್ಸ್ Antrums in der Regel auch Achylie zur is cit nicht hämatogenen Ursprungs, sondern durch die Zwerchfellszwinge, die sich veranlassen kann.

Gastritis hypertrophicans. Auch atrophierend identisch mit anacid, --- are 1 == Fallordnung ware,

wieder nach ganz anderen Ge---- = = = = irritierten Reizmagen spricht psendopolyposa. Und es darf gerade bei der Perniciosa, bei infig verschmalerte Schleim-

> derungen vorzunehmen, ' makroskopischen

> > hen in Deckung des Pathologen le gelegt

"ontgenver-

ر"ن " hlechtem Gastritisund ein un-7 der

sein.

nicht Aber Schon beim Alkohol taucht die Frage auf, ob nicht erst nach der Resorption, also vom Blutwege aus, die Drusenschadigung einsetzt. Wies doch Stoerck auf den Beginn der Gastritis in tieferen Schleimhautschichten hin und betonte dazu die Schädigung durch veränderte Resorptionsverhältnisse durch die Magenschleimhaut bindurch.

Von ungleich großerer stiologischer Bedeutung scheint mir die hamatogene Gastritis zu sein, wie sie Knup Faber mit als erster erkannt hat, und wie sie bei uns jetzt Fr. Kauffmann auf breiter Grundlage experimentell erforscht hat ¹.

Sie ist uns nach Infektionskrankbeiten, etwa Dysenterie, Cohtis, aber auch bei Cholecystris, Ikterus u. a., ganz geläufig und wird schon lange weniger durch bakterielle Invasion der Magenschleimhaut als durch toxisch-infektiose Einflusse (Boas) gedeutet. Wir gehen noch weiter, wenn wir selbst beim Infekt weniger an das bakteriell-toxische Moment, sondern vielmehr mit Kauffmann an das autotoxische des korpereigenen Eiweißzerfalls denken.

KAUFFMANN bestrahlte Hunde, die auf der Ruckenbaut rasiert waren. intensiv mit Hohensonne und untersuchte dann in bestimmten Abstanden die Organe der Tiere. Da fanden sich am Magen feintropfige Verfettungen und andere degenerative Veranderungen am Drusen-, Grübchen- und Oberflächenepithel. Besonders die Epithelzellen der ohersten Drusenabschnitte boten reichliche Fettablagerungen, zugleich waren einzelne Epithelien aus ihrem Zellverbande gelockert und abgestoßen, so daß kleine Epitheldefekte, die oft nur wenige Zellen betrafen, auftraten - wie es ORTH in ganz anderem Zusammenhange als "fettige Usur" beschrieben hat. Von hier fanden sich dann alle Übergänge uber das Bild eines beginnenden herdförmigen serosen Katarrhs bis zur schwersten, ebenfalls herdformigen erosiven Gastritis, wohci sich auch die Muscularis mucosae und das Unterschleimhautbindegewebe an der oft reichlichen leukocytaren Infiltration beteiligten Es fand sich in den fruhesten Stadien nur ein eiweißreiches Exsudat in den Maschen des Bindegewebes. In den fixierten Praparaten sind in den schon erweiterten Capillarlumina nur hier und da neutrophile Leukocyten zu erkennen. wahrend ein zellig-fibrinoses Exsudat schon deutlich die Oberflache bedeckt. Spater steigert sich die odematose Durchtrankung und Auflockerung des Bindegewebes wesentlich, und es erscheinen reichlich Leukocyten in und zwischen den degenerierten Epithelzellen. Das sollen die heiden histologischen Bilder aus der Arbeit Kauffmanns veranschaulichen (Ahh. 32 u. 33).

Diese Befunde unserer Klmik stellen das Vorhandensein und die klinische Bedeutung einer echten hämatogenen Gastritis völlig außer Zweifel. Betont sei namentlich fur jene hamatogene experimentelle Gastritis von Kauffmann der Beginn als Epithelialschaden an der Oberfläche des Magens, wie sie aus seinen zablreichen histologischen Befunden einwandsfrei hervorgeht. Ist dieser Schaden peptischer Verdauung ausgesetzt und fuhrt er andererseits zur mesenchymalen

¹ Kauffmann, Fr.: Experimentelles zur Gastritisfrage. Disch med. Wschr. 1929, Nr. 42/43.

v. Bergmann, Funktionelle Pathologie

Das rein lokalistische Einteilungsprinzip wäre aber bedenklich, weil wir wissen, daß nach breiter distaler Magenresektion die Fundusdrüsen in der Regel nicht mehr sezernieren, da sie des Sekretins vom Antrum und Duodenum her bedürfen. So hat also die Verödung des Antrums in der Regel auch Acbylic zur Folge. Die Fornixgastritis seheint uns oft nicht hämatogenen Ursprungs, sondern entstanden auf dem Boden der Stanung durch die Zwerebfellszwinge, die sich wie eine Stauungsbinde um den abgeklemmten Magenteil legt und, wenn auch selbst große Blutungen ohne Uleus veranlassen kann.

LUBARSOH sprach von der atrophierenden Gastritis bypertrophieans. Auch das weist darauf hin, daß die Einteilung atrophierend identisch mit anacid, hypertrophierend identisch mit acid eine Fehlordnung ware.

Der Rontgenologe z. B. wird, wie wir saben, wieder nach ganz anderen Gesichtspunkten ordnen mussen, und neben dem irritierten Reizmagen sprieht er von der Gastritis granulosa und der Gastritis pseudopolyposa. Und es darf nucht versehwiegen werden, daß das Rontgenbild gerade bei der Perniciosa, bei der man der Anadenie sieher sein kann, gar nicht bäufig verschmälerte Schleimhautfalten zur Darstellung zu bringen sind.

Die interne Klinik ist also nicht imstande, solche Gliederungen vorzunchmen, auch nicht durch die Gastroskopie, die sich mit den anatomisch makroskopischen Befunden, jedoch weniger mit den bistologisch mikroskopischen in Deckung bringen lassen. Nicht der pathologisch-anatomische Befund des Pathologen oder Cbirurgen wird vom Kliniker bei der Diagnose Gastritis zugrunde gelegt werden können, sondern höchstens jene Veränderungen, die das Röntgenverfabren erkennen läßt.

Aber wir werden zugeben mussen, daß eine sog. "Magenverstimmung", Magendruck, Appetitlosigkeit, Übelkeit, Zustande von Aufstoßen und schlechtem Geschmack im Munde, selbst die helegte Zunge auch dann von einem Gastritisschub herruhren konnen, wenn Normaciditat, normales Röntgenbild und ein normaler ubriger Befund erwiesen ist. Gerade hier, wo das sonst fubrende unspezifische Symptom entzundheher Erkrankungen, das Fieber, fehlt, wird der Arzt oft genug das Hauptgewicht auf die Beschwerde legen müssen.

Die Schwierigkeiten, die die Anamnese der Untersebeidung von Gastritis und Uleus bietet, sind sebon genannt. Sie sind darum noch fast unlösbar, weil ehen heute noch ungewiß ist, weviel von den Uleusbeschwerden gerade durch Gastritissebühe hedlingt ist. So sicher es den Zustand einer reinen, groben Gastritis und eines reinen Uleus giht, mindestens ebenso bäufig werden beide gleichzeitig vorliegen und dahei gleichmäßig am Symptomenbild beteiligt sein. Die Gastritis kann aber auch ganz ohne subjektive Empfindungen verlaufen.

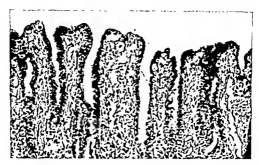
Zur Ätiologie der Gastritis seien die exogenen Noxen wohl anerkannt, nicht nur fur Laugen- und Saureverätzung, sondern auch von den Speisen her. Aber man macht es siell zu leicht, etwa alten französischen Anselauungen folgend, zu meinen: wie sollte die Gastritis nicht entstehen, da der Kulturmensch taglich seinen Magen uherladt, große Bissen, zu beiße und zu kalte Speisen genießt? sauren Saft benetzt ist, peptischer Verdauung unterliegen. Ganz anders ein geschadigtes Parenchym mit entzindlicher Reaktinn, bier muß die peptische Verdauung eingreifen können und kann sehr wuhl zur Erosion und Uleusentsteltung fuhren Offen bleibt die Frage, nh jedesmal erst nus der Erosion das größere Geschwur entsteht. Die akute Perforatinn eines grußen Uleus, ohne daß je Beschwerden vorausgingen, ebenso die Blutung aus heiterem Himmel scheinen mir klinisch darauf hinzuweisen, daß nuch die andere Art der Entstehung zu Recht angenommen wird, Durchblutungsschädigung eines größeren umgrenzten Schleimhautbezukes sebnell, ebensn schnell wie ein genossenes Sthekeben Fleisch, der bydrolytischen Spaltung durch die Salzsaure fermentativ peptisch unterliegt

Uns scheinen die Tierexperimente, die nuch mit einem trypsinartig wirkenden Pflanzenferment, dem Papajatin, zu gleichem Ergehnis führten, eine gute Analogie zur klinischen Erfahrung, daß nach einer hnebfieberhaften Angina wie nach einer ausgedehnten Insolation der Haut nft etwa 10—12 Tage später, der Zeit reaktiven Geschebens, nkute Magenbeschwerden mit Übelkeit und Erbrechen sieb einstellen, ja wir haben mehrmals nach einem ühertriebenen Sich-Aussetzen der Besonnung im Freihade oder auch bei kunstlicher Höhensonne eine Uleushlutung erlebt oder das Aufflackern einer typischen akuten Gastritis, nicht selten rezidivierend. Wer meiner Auffassung von der Entzündung und Entzundungsbereitschaft folgt (siehe Kap. 7), wird diese Analogie, die durch jene Experimente gestützt ist, verstehen, und wird die Noxen in Eiweißabbauprodukten, wie dem Histamin, Chnlin, der Adenylsäure usw. suchen, nis den chemischen Agentien der "Zersetzung".

Die so nit in der gastritisch veranderten Schleimhaut gefundenen Bakterien haben sich allem Anschein nach meist erst sekundat dort angesiedelt und sind hochstens fur die Fortentwicklung des entzündlichen Prozesses von Bedeutung, auch den Sonn-Befund Askanazys beim Uleus möchte ich als sekundar und deshalh nieht als wesentlich auffassen.

Auf hamatogenem Wege toxisch entstanden, mussen wir uns auch jene Gruppe von Gastritiden denken, die hei der Urämie, bei der Enteritis anaphylaktica und auch beim Pemphigus vulgaris, dem nach unseren heutigen Kenntnissen wohl kaum eine bakterielle Ätinlogie zukommt, auftreten und selhstverstandlich auch die nach ausgedehnten auch protrahiert verlaufenden Hautverstenduch Hier wirken jene toxischen chemischen Substanzen, die sicher heim sterllen Zerfall körpereigener Gewebe, z. B. in den verbrihten Hautpartien, in den Pemphigusblasen, bei der Pankreasautodigestion usw. entstehen Fr. KAUFFMANNS Versuebe seheinen mir hierfur beweisende Analogien zu sein, und mit ihm können wir annehmen, daß jene noch nicht näher zu definierenden, aber wahrschenlich dem Pepton, Histamin, Cholin oder auch Tyrosin nalusetehenden ehemischen Körper von der Blutbahn her die Oberflächenepithelien schädigen und reaktiv schon in den frühesten Stadien der kleinsten Epitheldefekte entzundliche mesenchymale Reaktionen auslösen, am Magen wie an anderen Paren-

entzundlichen Reaktion, so scheint es mir möglich, die Verbindung herzustellen zwischen jenen so entgegengesetzten, in der Gegenwart herrschenden Ulcus-



Abh 32 Experimentelle Gastritis beim Hunde nach Höhensennenbestrahlung Magenachleimhaut aus dem Antrumgebiet Abplatung und Vakuolisstrung des Oberlächenund Grübehengitheis Erneiterung der Capillaren (KAUFFANN)



Abb 33 Experimentelle Oastritis beim Hunde nach Höhensonnenbestrahlung Schleimbaut aus der Antrumregion Typische hämorrhagische Erosion (KAUFFMANN)

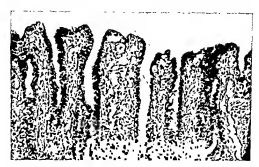
theorien, der Gastritistheorie von Konjetzny und der peptischen Ätzgastritis von Buchner. Nie wird ein gesundes Gewebe des Magens, der ja ständig vom sauren Saft benetzt ist, peptischer Verdauung unterliegen. Ganz anders ein geschädigtes Parenchym mit entzundlicher Reaktion, bier muß die peptische Verdauung eingreifen können und kann sehr wohl zur Erosion und Ulcusentstehung
führen. Offen bleiht die Frage, oh jedesmal erst aus der Erosion das größere
Gesebwur entstebt. Die akute Perforation eines großen Ulcus, ohne daß je Beschwerden vorausgingen, ebenso die Blutung aus heiterem Himmel scheinen mir
klinisch darauf binzuweisen, daß aueh die andere Art der Entstehung zu
Recht angenommen wird, Durchhlutungsschadigung eines größeren umgrenzten Schleimhautbezirkes schnell, ebenso schnell wie ein genossenes Stuckeben
Fleisch, der hydrolytischen Spaltung durch die Salzsaure fermentativ peptiseb unterhegt.

Uns seheinen die Tierexperimente, die auch mit einem trypsinartig wirkenden Pflanzenforment, dem Papajotin, zu gleichem Ergebnis führten, eine gute Analogie zur klmischen Erfahrung, daß nach einer hochfieherhaften Angina wie nach einer ausgedehnten Insolation der Haut oft etwa 10—12 Tags später, der Zeit reaktiven Geschehens, akute Magenbeschwerden mit Übelkeit und Erhrechen sieh einstellen, ja wir hahen mehrmals nach einem übertrichenen Sich-Aussetzen der Besonnung im Freibade oder auch hei künstlicher Höhensonne eine Ulcusblutung erleht oder das Aufflackern einer typischen akuten Gastritis, nicht selten rezidivierend. Wer meiner Auffassung von der Entzündung und Entztundungshereitschaft folgt (siehe Kap. 7), wird diese Analogie, die durch jene Experimente gestutzt ist, verstehen, und wird die Noxen in Eiweißahhauprodukten, wie dem Histamin, Cholm, der Adenylsaure usw. suchen, als den ehemischen Agentien der "Zersetzung".

Die so oft in der gastritisch veränderten Schleimhaut gefundenen Bakterien hahen sich allem Anschein nach meist erst sekundar dort angesiedelt und sind hochstens fur die Fortentwicklung des entzündlichen Prozesses von Bedeutung, auch den Soon-Befund Askanazys beim Uleus möchte ich als sekundar und deshalb nicht als wesentlich auffassen.

Auf hämatogenem Wege toxisch entstanden, müssen wir uns auch jene Gruppe von Gastritiden denken, die hei der Urämie, hei der Enteritis anaphyslaktica und auch heim Pemphigus vulgaris, dem nach unseren heutigen Kenntnissen wohl kaum eine bakterelle Ätiologie zukommt, auftreten und selbstverstandlich auch die nach ausgedehnten auch protrahiert verlaufenden Hautverbrennungen. Hier wirken jene toxischen chemischen Suhstanzen, die sieher beim sterilen Zerfall körpereigener Gewebe, z. B. m den verbruhten Hautpartien, in den Pemphigushlasen, bei der Pankreasautodigestion usw. entstehen. Fr. Kauffmanns Versuche seheinen mir hierfur heweisende Analogien zu sein, und mit ihm können wir annehmen, daß jene noch nicht naher zu definierenden, aber wabrscheinlich dem Pepton, Histamin, Cholin oder auch Tyrosin nabestebenden chemischen Körper von der Blutbahn her die Oberflächenepithelien schädigen und reaktiv schon in den frühesten Stadien der kleinsten Epitheldefekte entzundliche mesenehymale Reaktionen auslösen, am Magen wie an anderen Paren-

entzündlichen Reaktion, so scheint es mir möglich, die Verbindung herzustellen zwischen jenen so entgegengesetzten, in der Gegenwart herrschenden Uleus-



Abh 32 Experimentelle Gastritis belm Hunde nach Höhenvonnenbestrahlung. Magenschielmfaut aus dem Antrumgeblet. Abplattung und Vaswolisierung des Oberffächenund Grübblenenghlitels Erweitrung der Capillaren (KATFHARN)

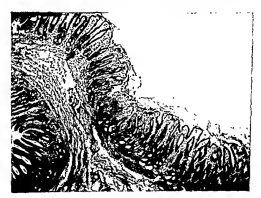


Abb 33 Experimentelle Castritis beim Hunde nach Höhensonnenbestrahlung Schleimhaut aus der Antrumregion Typische hämorrhagische Erosion (KAUFFMANN)

theorien, der Gastritistheorie von Konjerzny und der peptisehen Ätzgastritis von Büchnen. Nie wird ein gesundes Gewebe des Magens, der ja ständig vom zugung des Nervus ulnaris, genau, wie wir ea bei der Angina pectoris kennen. Es sind das Schmerzen, die man als Herzneuralge bezeichnen sollte, weiß offenhar von dorther die zentripetalen Impulse erfolgen, die irradierend auf dem Wege der sympathischen Fasern die entsprechenden Segmente des Ruckenmarks irritieren, so daß die Schmerzperzeption als jener Gürtel in der Hobe des Herzens erfolgt, nit nur überschwellig hyperalgetisch empfunden in der Gegend der "maximal points" von Head links nehen der Wirbelsaule oder in jener Ausstrahlung, die die Literatur auch als "Angina pectoris minor" kennt.

Wer klinisch beohachtet und zur Anamnese das übrige klinische Bild fügt, ist beim schweren gastrokardialen Symptomenkomplex nicht imstande, ihn von der echten Stenokardie zu sondern. Er wird die Todesangst, das Vernichtungsgefuhl, die livide Blässe, den Kollaps mit kleinem frequenten Puls gelegentlich erlehen auch her solchen Kranken, die zuerst nur vom medianen epigastrischen Schmerz sprechen, von jenem Kugelgefuhl oder dem Krampf, der ihnen selbst am Zwerchfell zu sitzen scheint und ihnen die freie Atmung benimmt. Auch wenn dieser Auftakt vorliegt, konnen wir nach der Stenokardie subfebrile Temperaturen erleben, andere eindeutige Zeiehen des Herzinfarktes, wie epistenokardiale Geräusche oder das Auftreten endokardialer; und die Myomalacie des Herzens kann mit Ruptur der Herzwand und Bildung eines Aneurysmas verlaufen, im gunstigen Falle mit einer vernarbenden Herzschwiele enden. Auch das Elektrokardiogramm kann mehr oder weniger siehere Zeichen einer ausgedehnten Herzmuskellasion aufweisen. Sind diese schwersten Falle in der Minderheit, so zeigt doch die Reihe klimscher Beohachtungen, daß eine Grenzscheide sich nicht errichten laßt zwischen jenem meist so harmlosen Zustand des gastro-kardialen Symptomenkomplexes und jener ernstesten Komplikation, die über die mangelnde Coronardurchblutung bis zum ischamischen Herzinfarkt führt. Der Begriff des "Atemkorsetts" (von Hattingberg) war mir lehrreich als seine "Zwerchfellncurose", in der er die Atemsperre schildert, Schmerzen im unteren Teil des Brustkorhes, wo er von der Phrenokardie spricht, die Herz als sexuelle psychogenc Neurosc auffaßt. Er schildert daber eine Reihe anamnestischer Angaben. die mir ganz gelaufig sind, auch wenn sie im folgenden völlig anders interpretiert werden. Und dennoch sind seine therapeutischen Hinweise, wie die ganz anders gearteten von Romheld wichtig - mogen sie ihm auch Verstandnis für rein neurotische Mechanismen geben und mag er durch Atemitbungen, Haltungsubungen und Gymnastik Gesundung erzielen

Endlieh erinnern wir an Reflexbeziebungen, die nicht in unmittelbarer Gegend des Mageneinganges liegen, die die ärztliche Klinik alter Zeit als "vertigo e stomache laeso" kannte, an den Magenschwindel, aber auch an Zustände von Schweißausbruch, Ohnmachtsanwandlungen bis zur echten Ohnmacht hin, Kollapsen, ja auch Anfallen von Durchfall, verbunden mit ähnlichen Zuständen; auch diese moehten wir in Zusammenhang bringen mit der Zwercbfellgegend in jenen Fallen, wo die Selbstbeobachtung des Kranken es feststellt, also der Kranke uns un-

chymen, etwa der Leber, dem Pankreas, den Nieren. Eppinger hat das am Tier für Histamin nachgepruft und jüngst bestätigt (1932).

Dabei mag auch eine Ausscheidung dieser toxisch wirkenden Stoffe im Bereieh der Pylorusdrüsen in das Magenlumen hinein, die schon Bourget als "Eliminationsgastritis" beschriehen hat, eine Rolle spielen, die aber wohl nur von sekundärer Bedeutung ist.

Damit greift das Gastritisprohlem weit üher den Rahmen der Pathogenese einer Organkrankheit auch im funktionellen Sinne hinaus und reiht sich ein in jene Fragenkette nach den entzündlichen Gewebsreaktionen üherhaupt, auf die ich im Kap. 7 näher eingehen werde.

Die altbekannten Beziehungen des Magens zum Zwerchfell, die hisher uher eine arztliche Empirie nicht hinausgekommen sind, gerieten durch Röntgenbefunde mit umstrittener Deutung in lebhafte Erorterung der Gegenwart. Mir ist wichtiger als jener Rontgenologenstreit das, was ich als "epiphrenales Syndrom" bezeichnet hahe, und das über das Zwerchfell lokalistisch hinaufgreift.

Wie oft begegnen wir in der Anamnese eines Magenkranken dem Schmerz im epigastrischen Winkel, der "Kardialgie", die früher geradezu als Bezeichnung des Magenschmerzes galt. Der Kranke schildert seinen Schmerz genau in der Mittellinie hinter dem Schwertfortsatz oder etwas seitlich links davon, ein Schmerz, der, wenn er als Krampf kommt, die Atmung hemmt und bis hinauf zum Hals ziehen kann. Mancher Kranke beschreiht sogar jene "houle", das bekannte hysterische Stigma am Hals, oder spricht von einer Kugel, die hinter dem Schwertfortsatz sitzt und zerrt. Oft heschreiht der Gallenblasenkranke zwei schmerzhafte Magenkrampfe, der eine sitzt genau in der Gegend der Gallenhlase, der andere ist jener mediane Schmerz. Man hat wohl gesagt, dort sitzt das Ganglion cocliacum, das sei druckempfindlich, ja der Chirurg Bruning hat hehauptet, die meisten Oherhauchhesehwerden wurden in die Medianlinie lokalisiert, weil dort die Nervennetze die Reize den median gelegenen Ganglienzellen als den Nervenknoten zufuhrten. Eine andere zuverlassige ärztliche Erfahrung gruppiert sich um die Pragung des "gastro-kardialen Symptomenkomplexes" von ROMHELD; man erklart ihn zur Zeit damit, daß das linke Zwerchfell durch Gasansammlung im Colon oder Magen hoehgedrängt auf das Herz drückt und stellt fest, daß angmoide Herzbeschwerden sich bessern, wenn der Gasbauch beseitigt wird, die Fettmengen der Bauchhohle diätetisch reduziert werden, und der Stuhlgang geregelt wird. Diese Gruppe von Kranken sagt mchr, als daß sie ienen Mediansehmerz der epigastrischen Gegend empfindet. Wohl ist auch hier der Beginn derselhe, aher er ist hald gefolgt von Herzsehmerz oder heklemmendem Druck, von der Ausstrahlung links in den Rücken oder his hinauf in die linke Schulter, in den Arm, bis zu den Fingerspitzen hinah unter Bevor-

¹ V. Bergmann, G. Das epiphrenale Syndrom, seine Beziehung zur Angina pectoris und zum Kardiospasmus. Disch. med. Wschr. 1932, Nr. 16.

die Carotis, deren Durchströmung gleichzeitig gemessen wurden, nehmen an diesem Reflex nicht teil, auch läuft er unahhängig vom Blutdruckverhalten. Der Reflex kann durch große Atropindosen wie durch Vagusdurchschneidung im Experiment

aufgehoben werden (Abb. 34, 35

und 36).

Setzt man die Angina pectoris in unmittelbarem Zusammenhang mit ungenugender Blutversorgung des Herzmuskels durch die Coronargefaße, folgt also der Coronartheorie, wie sie besonders HANS COHN verteidigt, so ist durch diesen Modellversuch bewiesen, daß ein Druck, eine Zerrung oder eine Reizung der Vagi in der Hiatusgegend Reflexe hervorrufen kann, welche die Angina pectoris des gastro-kar-Symptomenkomplexes erdialen klåren konnen. Per analogiam

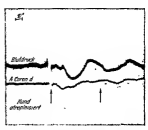
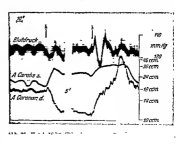


Abb 35 Derseibe Versuch wie in der vorigen Abbildung nach Injektion von 4 mg Atropin Intravenös Keine Änderung der Coronardurchblutung

wagen wir die Behauptung, daß auch die anderen heschriebenen Phànomene solche durch den Vagus vermittelte Reflexphanomene sind, mögen sie sich am Labyrinth als Schwindel äußern, am Vasomotorius als Kollaps oder Ohnmacht, an der

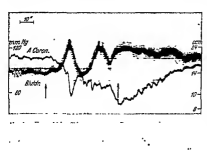
vagisehen Darminnervation als Durehfall oder in Anfallen von Bradykardie und Tachykardie, in Zustanden, die der Kranke gern als Herzschwäche bezeichnet.

Esbraucht wohl nicht betont zu werden, daßich mdiesem Mechanismus nur eine
häufige Auslosungsart sehe
fur solche Vagusreflexe von
einer hestimmten Stelle aus
und daß nehen dieser auch
andere eine Rolle spielen.
Ehensowenig bedarf es der
Betonung, daß hierhei nicht
due "Vagotonie" eine heimliche Auferstehung feiert.



Was unserer Ausfuhrung bisber fehlt, ist der Nachweis einer ähnlichen Ballonwirkung bei jenen Patienten, die uber Kardialge, epigastrische Schmerzen, Einklemmungsgefuhle am Zwerchfell mit Atembehinderung und Ähnliches klagen, zweideutig sagt, der ganze Zustand begänne mit einem Druck oder Schmerz median in der Region der Kardia und sei dann bäufig von jenen Erscheinungen gefolgt.

Erinnern wir uns, daß beide Nervi vagi durch den Hiatus oesophageus des Zwerchfells laufen, der linke vorne, der reebte hinten, so ware obne weiteres zu verstehen, daß ein Druck oder eine Zerrung, die hier erfolgen würde, Reflexwirkungen auslöst, die vor allem vagische aber auch sympathische Reflexphanomene veranlassen können. Denn in beiden Vagi verlaufen nicht nur zentrifugale Fasern, die etwa die Darmperistaltik anregen können, sondern auch zentripetale, die nicht viel anders wie sensible Nerven sieb verhalten, nur daß der adäquate Reiz ein anderer ist, wie bei den sensihlen Fasern der Haut, der zu ibrer Erregung fuhrt. Endlich sind den Vagusstämmen auch sympatbische Fasern beigemischt. Ich glaube nicht, daß man bezweifeln kann, daß ein Druck auf den Nervenstamm Erregung auslost, wenn auch der eigentliche Vagusdruckversuch



am Halse ein Druck auf den Sinus der Carotis ist, und der Carotissinusnerv nicht auf Druck reagiert.

DIETRICH und SCHWIEGK baben das experimentell in meiner Klinik beweisen können: Fubrten sie am Hunde durch den Magen hindurch einen kleinen Gummiballon in die Kardia ein, so daß der Ballon im Hiatus ocsopbageus lag, und blahten sie diesen

Ballon auf, so konnten sie mit der Thermostromuhr Reins den Nachweis führen, daß eine erhehliche Verminderung der Coronardurchblutung bis auf zwei Drittel erfolgte, die nach Entspannung des Ballons sofort wieder auf die Norm schnellte. Krater und Rein haben gezeigt, daß am intakten Tier die Coronarien ständig in einer tonischen Kontraktion gehalten werden, die vom Vagus her gesteuert wird. Die Steuerung ist normalerweise einreguliert auf die Herzleistung, also das Minutenvolumen. Mehrleistung wird von Weitung der Coronargefäße zu stärkerer Blutversorgung heantwortet, Herabsetzung der Herzleistung von stärkerer Tonisierung. Auf der Grundlage dieser entscheidenden Feststellungen zeigen die Versuche von Dietraten und Schwizerk, daß ein Druck auf die Vagi in der Gegend der Zwerchfellklemme einen Vagusreflex auslöst, der zur Coronarverengerung fuhrt und damit zur ungenügenden Durchhlutung des Herzens. Andere Gefäße, wie etwa die Mesenterialgefäße oder

die Carotis, deren Durchströmung gleichzeitig gemessen wurden, nehmen an diesem Reflex nicht teil, auch lauft er unabbängig vom Blutdruckverhalten. Der Reflex kann durch große Atropindosen wie durch Vagusdurchschneidung im Experiment aufgehoben werden (Abb. 34, 35

Setzt man die Angına pectoris in unmittelbarem Zusammenhang mit ungenugender Blutversorgung des Herzmuskels durch die Coronargefaße, folgt also der Coronartheorie, wie sie besonders HANS COHN verteidigt, so ist durch diesen Modellversuch bewiesen, daß ein Druck. eine Zerrung oder eine Reizung der Vagi in der Hiatusgegend Reflexe hervorrufen kann, welche die Angina pectoris des gastro-kardialen Symptomenkomplexes erklären können. Per analogiam

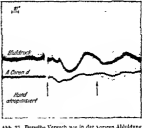
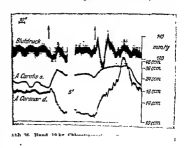


Abb 33. Derseibe Versuch wie in der vorigen Abbildung nach Injektion von 4 mg Atropin Intravenös Keine Anderung der Coronardurchblutung

wagen wir die Behauptung, daß auch die anderen beschriebenen Phänomene solche durch den Vagus vermittelte Refiexphänomene sind, mogen sie sich am Lahyrinth als Schwindel außern, am Vasomotorius als Kollaps oder Ohnmacht, an der

vagischen Darminnervation als Durchfall oder in Anfallen von Bradykardie und Tachykardie, in Zuständen, die der Kranke gern als Herzschwäche bezeichnet

Es braucht wohl nicht hetontzu werden, daßrehm diesem Mechanismus nur eine
häufige Auslösungsart sche
für solche Vagusreflexe von
einer bestimmten Stelle aus
und daß neben dieser auch
andere eine Rolle spielen.
Ebensoweng bedarf es der
Betonung, daß hierbei nicht
die "Vagotonie" eine heimliche Auferstehung feiert.



Was unserer Austuhrung bisher fehlt, ist der Nachweis einer ähnlichen Ballouwirkung bei jenen Patienten, die über Kardialgie, epigastrische Schmerzen, Einklemmungsgefuhle am Zwerchfell mit Atembehinderung und Ahnliches klagen.

Die Rontgenuntersuchungen gerade der letzten Epoehe haben uns mit der Aufdeekung des Krankheitsbildes der sog. Hernia hiatus oesaphagei, der Hiatusbernie (H. H.) einen entsprechenden Befund unbeimlich häufig gebraeht. Wohl sind die großen, oft chirurgisch angegangenen Krankheitszustände der Eventratio diaphragmatica, der großen Zwerchfellhernien, bei denen oft der ganze Magen in den Brustraum verlagert erscheint, wie die großen Hiatushernien, bei denen der halbe Magen in den Brustraum gerückt ist, lange bekannt. Saugen



Abb 37 Apfelgroße "Hiatusherme" Angina-pectoris-Beschwerde (Magenialten un Bruch)

BRUCH bespricht sie in seinem führenden Werk Thorax-Chirurgie eingehend. Erst durch die Arbeiten von ÅKER-LUND, OFHNELL und KEY, wie durch voraufgegangene Mitteilungen von Barsony und HERRNHEISER WUTde auch die Häufigkeit kleinerer Hiatushernien angenommen. So konnte mein langjähriger Mitarbeiter H. H. BERG Ende 1930 über etwa 60 Falle beriebten1, bei denen die H.H. 1hm erwiesen sehien, hinzu fugte er Falle einer "Insuffizienz des Hiatus oesophageus", bei der nach Berg die über das

Zwerchfell hinaufgeschlupften Fornixpartien des Magens wieder zuruckschlupfen, ohne daß es zu einer epiphrenalen Fixation komme (Abb. 37 und 38).

Es sei ausdrucklich betont, daß man zu dem Begriff der Hiatushernien auch alle jene Falle rechnen könnte, die nur als passagerer Zustand eine Hiatusinsuffizienz zeigen, auch jene Falle, bei denen im Röntgenbilde lediglich ein Höhertreten der normalerweise subphrenisch gelegenen Anteile des Ocsophagus respektive der Kardia zu beobachten ist.

Es soll hier nur kurz auf die Darstellungstechnik eingegangen werden, die anderenorts breit dargestellt ist². Wir untersuchen am liegenden Patienten, am

¹ Berg, H. H: Über das klinische und rontgenologische Bild der Hiatusbruche und der Divertikel des Magen-Darmkanals. Verh Ges. Verdgekrikh Leipzig: Thieme 1930.

² KNOTHE, W.: Die "Hiatushermen" vom Standpunkt des Rontgenologen. Disch. med. Wschr. 1932, Nr. 16.

besten in Ruckenlage, und beobachten während der Durchleuchtung sorgfaltig den Schluckakt, am besten mit einer mitteldicken Paste. Irgendwelche Atemoder Preßmanöver vermeiden wir prinzipiell, um eine Zwerchfellsperre zu verhindern, die man bei tiefer Inspiration oder beim Pressen (Hitzenberger und Reich) mit Regelmäßigkeit beobachten kann, und die bei einer kugeligen Ausweitung des Oesophagus oberhalb des Zwerchfells im Rontgenbilde eine Hernie vortauschen könnten.

Sehen wir nach glatter Passage durch die oberen Oesophagusabschnitte eine birnenformige Ausweitung oberbalb des Zwerchfells, die, unahhängig vom Stand der Respiration entstanden, allmählich ein Ausschutten in breiter Straße

m die an den Hiatus herangezogenen oberen Magenanteile zeigt, konnen wir im Hiatus oder in der Ausweitung selber breite Falten vom Kaliber der Magenfalten nachweisen, vermissen wir dabei den Winkel der anatomischen Kardia, so scheint es berechtigt, eine Hiatushernie oder -insuffizienz anzunehmen

Zur Feststellung der Hiatusherme also

geboren verschiedene differentialdiagnostisebe Kriterien, die erst in ihrer Gesamtbeurteilung maßgeblich sind und an die prazise Beobachtung der Funktion in der Durchleuebtung gebunden sind. Der Zustand bei den freien Hernien ist stets ein vorubergebender. Doch auch bei den fixierten Hernien kann das Bild stets wechseln Ein kollabierter Magenanteil kann, wenn das Faltenrellen nieht zu uhersehen ist, vom Oeso-



Abb 33 "Hlatusbernse" mit gestorter Reliefzeichnung

pbagus schwer zu unterscheiden sein, wir mussen in jedem Falle bestreht sein, zum mindesten in der Zwerchfellzwinge selber die Falten zu beobachten und werden aus dem Verbalten des oberen Magenabschnittes, an dem wir stets hei hestehenden Hernien eine gewisse Zugwirkung differenzieren konnen, Rückschlusse ziehen durfen.

Daß echte Einklemmungen vorkommen, selbst mit großen Blutungen, wie aus den oesophagealen Varicen des Lebercurhoukers, ist selten, aber gesichert. Häufig dagegen beobachten wir durch Stauung eine lokalisierte Gastritis, die selbst zu subfebrilen Ersehenungen fuhren kann. Wenn auch in der Mehrzahl der Falle diese wohl mechanische Fornixgastritis nicht im Mittelpunkt des Krankheitsbildes zu stelien braucht, ist doch zu beachten, daß der heraufgeschlüpfte Magenanteil mit seinen Fundusdrusen sezernierend einen abgesehlossenen Teich von Salzsaure üher dem Zwerchfell hildet, so daß auffallend kleine Mengen von Alkahen in solchen Fällen den "Aeidismus" zum Verschwinden hringen. Oft

löst sieh nach einigem Aufstoßen der Beschwerdekomplex. Mancher periodische Singultus, mancher Fall von Aerophagie und Rumination wird unter diesem Mechanismus besser verständlich sein wie bisher. Ich habe zuerst darauf hingewiesen, daß stark moussierendes Mineralwasser, auch Sekt, hisweilen den Beschwerdekomplex verschwinden lassen kann. Es ist das wohl so zu erklären, daß die Gasaufblähung des Hauptmagens den hinaufgeschlüpften Magenanteil wieder herunterzieht. Nicht selten auch genügen irgendwelche Reckbewegungen, um den Beschwerdekomplex zu lösen. Ein Patient mit einer ganz enormen Hernie, der hegeisterter Reiter ist, schwingt sich auf sein Roß, reitet im deutsehen Trah, und nach ein paar hundert Metern ist das Phanomen vorther. Eine Kranke erleht im Autobus, wenn er stark stuckert, dasselhe, undmanchegymnastischen Übungen konnen den Kranken helfen, so daß wir uns veranlaßt sahen, Übungen der Zwerchfellkontraktion systematisch auszuhauen, mit denen wir hei einer Reihe von Patienten gute Erfolge hatten.

Wenn wir nun fur das Zustandekommen der ohen geschilderten Beschwerden, die fur uns eine Funktionseinheit darstellen, in so vielen Fällen eine Hiatushernie verantwortlich machen, so ist es angezeigt, zumal über die Existenz kleinster Hiatushernien respektive Hiatusinsuffizienzen von vielen Seiten noch heachtliehe Zweifel gehegt werden, vor allem von Cilaoul und seinen Mitarheitern, auf die Anatomie dieser Region sowie auf das Zustandekommen des Krankheitshildes, wie wir es uns vorstellen, etwas hreiter einzugehen.

Wenn als Hiatushernien nur diejenigen anerkannt werden sollen, die, womöglich fixiert, als großer Blindsack oherhalb des Zwerchfells zu differenzieren
sind, hei denen außerdem möglichst noch eine heite Kommunikation mit dem
Magen hesteht, soll man sich, logisch herechtigt, fangen, wo denn fur die Fälle,
statistisch gedacht, überhaupt Platz ist, hei denen der Befund noch nicht so ausgesprochen ist, und für jene Fälle, in denen es überhaupt nur zu einer geringen und
vorüherzehenden Anfallserschenung kommt.

Es ist ein allgemeiner klinischer Grundsatz, den wohl niemand so scharf als Prinzip stets herausgearheitet hat wie ich, daß im Vergleich zu den großen krassen Krankheitshildern diejenigen geringen Grades fast immer weit häufiger sein mussen, "larviert", "latent", und deshalh spater erkannt, schwerer nachzuweisen, aber praktisch wegen der Häufigkeit der Fruhdiagnostik und Frühbehandlung die ungleich wichtigere Gruppe, die sieh im Bewüßtsein der Klinik mit einer Latenzzeit von mindestens 1—2 Jahren, also sehr langsam, durchsetzt. Das galt von den Cholecystopathien, vom Ulcus dnodem, von der Gastritis, von den Pankreaserkrankungen, der Blutdruckkrankheit, der Kreislaufinsuffizienz, den Basedowoiden, allen anderen "Formes frustes" endokriner Erkrankungen, so auch von Fettsucht und Magersucht, von den chronischen Nieren- und Lungenerkrankungen, der Lucs latens, selbst den Psychoneurosen und vielen anderen.

Wir zahlen nach genauem Detailstudium also schon jene Fälle zu den Insuffizienzen, die wahrscheinlich nur ein Hohertreten der Oesophagusanteile aufweisen, die Fälle also, bei denen die anatomische Kardia in die Hiatuszwinge hineingezogen ist. Und nicht deswegen, weil uns das Röntgenbild verführt, sondern weil uns ein charakteristischer Rüntgenhefund einen wichtigen Beschwerdekomplex endlich zu erklären scheint.

Zum Zustandekommen der Hiatusinsuffizienzen, die wir als "freie Hiatushernien" im Gegensatz zu den "fixierten", die nicht reponibel sind, hezeichnen, scheint uns der wesentlichste pathngenetische Faktor eine Verkürzung des Oesophagus in seiner Längsachse zu sein. Betrachten wir vom physikalischen Standpunkt aus die Entstebungsmiglichkeiten einer solchen Hernie, so ware erstens ein vermehrter Druck im Abdimen muglieherweise ein Grund, zweitens ein verminderter Druck im Thnrax, drittens ein Erschlaffen der Zwerchfellzwinge und des bindegewebigen Phlsters, das den Oesophagus im Hiatus einbettet und festhält, schließlich und endlich die Verkurzung des Oesophagus in seiner Langsachse. Eine Lockerung, Erschlaffung, Zerrung oder aber ein Einreißen des hindegewebigen Polsters wäre wohl in jedem Falle Voraussetzung.

Die normale Gleitamplitude, um die sieh der Oesopbagus im Hiatus verschieben kann, die sieh um 2 em hewegt, muß überschritten werden, um zum Krankheitsbilde zu führen. Mag im hohen Alter durch Erschlaffung des binde gewebigen Polsters und der Muskulatur die Entstehung der Hernie begünstigt werden, ja in solchen Fallen hedingt sein (SCHATZKY), so spricht uns gegen die alleinige Genese durch diese Momente die Beohachtung, daß wir das Krankbeitsbild so häufig bereits in jungen Jahren sahen, und zwar dann oft als Gefolgskrankbeit bei abdominellen Erkrankungen, die mit peritonealen Reizen einbergegangen waren und im Anschluß an irgendwelche erhehlichen Brechnder Wurgexzesse. Bedenken wir, daß der Oesophagus wohl das einzige Organ ist, das zwischen zwei Punkten in gerader Linie aufgebängt ist, und daß der Oesophagus wie der gesamte ubrige Magen-Darmkanal eine Langsmuskulatur hesitzt, die in ihm noch dazu besinders regelmaßig angeordnet ist, so ist es verständlieb, daß eine überstärke Anspanaung in der Längsachse zu einer Zerrung an den Ansatzstellen fuhren muß.

Wir haben im Hundeversuch, was mein früherer Mitarbeiter KUCKUCK vorher sehon am Kaninehen nachweisen knunte, geseben, daß ein geringer faradischer Reiz am Halsvagus genugt, den Magen schlagartig bei fuhlbarer heftiger Längskontraktinn des Oesophagus hinaufzureißen. Ist der Reiz kraftig genug oder besteht er häufig nder über lange Zeit, sin könnte der Magen über das Zwerebfell hinausgezert werden. Wir hätten sin den experimentellen Mechanismus zur Entstehung einer Hiatushernie. Daß eine Schwäche oder Weite der Zwerehfellzwinge nder eine Lockerung des bindegewebigen Anteiles als disponierendes Moment hinzukommen muß, dafür sprechen die Puhlikationen von Schlatzky, der im Alter eine erstaunlich große Haufung der Hiatushernien findet, nicht stets mit Beschwerden verhunden.

Wenn KNOTHE in den letzten Jahren eine selbst die BERGsebe Zahl noch weit uhertreffende Anzabl vnn Hiatushermen resp. Insuffizienzen angenommen hat 1.

¹ KNOTHE, W.: Die "Hiatushernien" vom Standpunkt des Röntgenologen Disch. med. Wschr. 1932, Nr. 16.

löst sieh nach einigem Aufstoßen der Beschwerdekomplex. Mancher periodische. Singultus, mancher Fall von Aerophagie und Rumination wird unter diesem Mechanismus hesser verstandlich sein wie bisher. Ieh hahe zuerst darauf hingewiesen, daß stark moussicrendes Mmeralwasser, auch Sekt, hisweilen den Beschwerdekomplex verschwinden lassen kann. Es ist das wohl so zu erklären, daß die Gasaufblähung des Hauptmagens den hinaufgeschlüpften Magenanteil wieder herunterzieht. Nicht selten auch genügen irgendwelche Reckbewegungen, um den Beschwerdekomplex zu losen. Ein Patient mit einer ganz enormen Hernie, der hegeisterter Reiter ist, schwingt sich auf sein Roß, reitet im deutschen Trab, und nach ein paar hundert Metern ist das Phanomen vorüber. Eine Kranke erleht im Autohus, wenn er stark stuckert, dasselbe, und manche gymnastischen Ühungen konnen den Kranken helfen, so daß wir uns veranlaßt sahen, Übungen der Zwerchfellkontraktion systematisch auszuhauen, mit denen wir bei einer Reihe von Patienten gute Erfolge hatten.

Wenn wir nun für das Zustandekommen der oben geschilderten Beschwerden, die für uns eine Funktionseinheit darstellen, in so vielen Fällen eine Hiatushernie verantwortlich machen, so ist es angezeigt, zumal über die Existenz kleinster Hiatusbernien respektive Hiatusinsuffizienzen von vielen Seiten noch beachtliche Zweifel gehegt werden, vor allem von Chaoul und seinen Mitarbeitern, auf die Anatomie dieser Region sowie auf das Zustandekommen des Krankheitsbildes, wie wir es uns vorstellen, etwas breiter einzugehen.

Wenn als Hiatushernien nur dieienigen anerkannt werden sollen, die, womöglich fixiert, als großer Blindsack oherhalh des Zwerebfells zu differenzieren sind, hei denen außerdem möglichst noch eine breite Kommunikation mit dem Magen hesteht, soll man sieb, logisch herechtigt, fragen, wo denn fur die Falle, statistisch gedacht, üherhaupt Platz ist, hei denen der Befund noch nicht so ausgesprochen ist, und für jene Falle, in denen es üherhaupt nur zu einer geringen und vorubergehenden Anfallserschemung kommt.

Es ist ein allgemeiner klinischer Grundsatz, den wohl niemand so scharf als Prinzip stets herausgearheitet bat wie ich, daß im Vergleich zu den großen krassen Krankheitsbildern diejenigen geringen Grades fast immer weit häufiger sein müssen, "larviert", "latent", und deshalh später erkannt, sehwerer nachzuweisen, aber praktisch wegen der Häufigkeit der Frubdiagnostik und Frübbebandlung die ungleich wichtigere Gruppe, die sich im Bewußtsein der Klinik mit einer Latenzzeit von mindestens 1-2 Jahren, also schr langsam, durchsetzt. Das galt von den Choleeystopathien, vom Ulcus duodeni, von der Gastritis, von den Pankreaserkrankungen, der Blutdruckkrankheit, der Kreislaufmsuffizienz, den Basedowoiden, allen anderen "Formes frustes" endokriner Erkrankungen, so auch von Fettsucht und Magersucht, von den chronischen Nieren- und Lungenerkrankungen, der Lues latens, selbst den Psychoneurosen und vielen anderen.

Wir zahlen nach genauem Detailstudium also sehon jene Fälle zu den Insuffizienzen, die wahrseheinlich nur ein Höhertreten der Oesophagusanteile aufweisen, die Falle also, bei denen die anatomische Kardia in die Hiatuszwinge hineingezogen ist. Und nicht deswegen, weil uns das Röntgenbild verfuhrt, sondern

weil uns ein eharakteristischer Röntgenbefund einen wichtigen Beschwerdekomplex endlich zu erklären scheint.

Zum Zustandekommen der Hiatusinsuffizienzen, die wir als "freie Hiatushernien" im Gegensatz zu den "fixierten", die nieht reponibel sind, bezeichnen, seheint uns der wesentlichste pathogenetisehe Faktor eine Verkirzung des Oesophagus in seiner Längsachse zu sein. Betraehten wir vom physikalischen Standpunkt aus die Entstehungsmögliehkeiten einer solchen Hernie, so wäre erstens ein vermehrter Druck im Abdomen moglieherweise ein Grund, zweitens ein verminderter Druck im Thorax, drittens ein Erschlaffen der Zwerchfellzwinge und des bindegewebigen Polsters, das den Oesophagus im Hiatus einhettet und festhält, schließlich und endlich die Verkurzung des Oesophagus in seiner Längsachse. Eine Loekerung, Erschlaffung, Zerrung oder aber ein Einreißen des bindegewebigen Polsters ware wobl in jedem Falle Voraussetzung.

Die normale Gleitamplitude, um die sieh der Öesophagus im Hiatus verschieben kann, die sieh um 2cm bewegt, muß überschritten werden, um zum Krankheitsbilde zu fuhren. Mag im hohen Alter durch Erschlaffung des bindegewehigen Polsters und der Muskulatur die Entstehung der Hemie begünstigt werden, ja in solchen Fallen bedingt sein (Schatzen), so spricht uns gegen die alleinige Genese durch diese Momente die Beobachtung, daß wir das Krankeitsbild so häufig bereits in jungen Jahren sahen, und zwar dann oft als Gefolgskrankheit bei abdominellen Erkrankungen, die mit peritonealen Reizen einhergegangen waren und im Anschluß an irgendwelche erheblieben Breeboder Würgenzesse. Bedenken wir, daß der Oesophagus wohl das einzige Organ ist, das zwischen zwei Punkten in gerader Linie aufgebängt ist, und daß der Oesophagus wie der gesamte übrige Magen-Darmkanal eine Längsmuskulatur besitzt, die in ihm noch dazu besonders regelmäßig angeordnet ist, so ist es verständlich, daß eine überstarke Anspannung in der Längsachse zu einer Zerrung an den Ansatzstellen führen muß.

Wir haben im Hundeversuch, was mein fruherer Mitarbeiter Kuckuck vorher schon am Kanmehen nachweisen konnte, gesehen, daß ein geringer faradischer Reiz am Halsvagns genugt, den Magen schlagartig bei fühlbarer heftiger Längskontraktion des Oesophagus hinaufzureißen. Ist der Reiz kraftig genug oder besteht er häufig oder über lange Zeit, so könnte der Magen über das Zwerchfell hinausgezert werden. Wir hätten so den experimentellen Mechanismus zur Entstehung einer Hiatusbernie. Daß eine Schwache oder Weite der Zwerchfellzwinge oder eine Lockerung des bindegewebigen Anteiles als disponierendes Moment hinzukommen muß, dafür sprechen die Publikationen von SCHATEKY, der im Alter eine erstaunlich große Häufung der Hiatushernien findet, nieht stets mit Beschwerden verbunden.

Wenn Knothe in den letzten Jahren eine selbst die Bergsche Zahl noch weit übertreffende Anzahl von Hiatushernien resp. Insuffizienzen angenommen hat¹,

¹ Knothe, W.: Die "Hintusbernien" vom Standpunkt des Röntgenologen. Dtsch. med. Wschr. 1932. Nr. 16.

löst sieh nach einigem Aufstoßen der Beschwerdekomplex. Mancher periodische Singultus, mancher Fall von Aeropbagie und Rumination wird unter diesem Mechanismus besser verständlich sein wie bisher. Ieh habe zuerst darauf hingewiesen, daß stark moussierendes Mineralwasser, auch Sekt, bisweilen den Beschwerdekomplex verschwinden lassen kann. Es ist das wohl so zu erklären, daß die Gasaufblähung des Hauptmagens den hinaufgeschlüpften Magenanteil wieder herumterzieht. Nicht selten auch genügen irgendwelche Reckhewegungen, um den Beschwerdekomplex zu losen. Ein Patient mit einer ganz enormen Hernie, der hegeisterter Reiter ist, schwingt sieh auf sein Roß, reitet im deutschen Trah, und nach ein paar hundert Metern ist das Phänomen vorüber. Eine Kranke erlebt im Autohus, wenn er stark stuckert, dasselbe, und manche gymnastischen Ühungen können den Kranken helfen, so daß wir uns veranlaßt sahen, Übungen der Zwerchfellkontraktion systematisch auszuhauen, mit denen wir bei einer Reihe von Patienten gute Erfolge hatten.

Wenn wir nun für das Zustandekommen der ohen geschilderten Beschwerden, die für uns eine Funktionseinheit darstellen, in so vielen Fällen eine Hiatushernie verantwortlich machen, so ist es angezeigt, zumal üher die Existenz kleinster Hiatushernien respektive Hiatusinsuffizienzen von vielen Seiten noch heachtliche Zweifel gehegt werden, vor allem von Chaouz und seinen Mitarbeitern, auf die Anatomie dieser Region sowie auf das Zustandekommen des Krankheitshildes, wie wir es uns vorstellen, etwas hreiter einzugehen.

Wenn als Hiatushernien nur diejenigen anerkannt werden sollen, die, womöglich fixiert, als großer Blindsack oherhalh des Zwerchfells zu differenzieren
sind, bei denen außerdem möglichst noch eine hreite Kommunikation mit dem
Magen besteht, soll man sieh, logisch berechtigt, fragen, wo denn für die Falle,
statistisch gedacht, tiherhaupt Platz ist, hei denen der Befund noch nichtso ausgesprochen ist, und für jene Falle, in denen es uherhaupt nur zu einer geringen und
voruhergehenden Anfallserschenung kommt.

Es ist ein allgemeiner klinischer Grundsatz, den wohl niemand so scharf als Prinzip stets herausgearheitet hat wie ieh, daß im Vergleich zu den großen krassen Krankheitsbildern diejenigen geringen Grades fast immer weit häufiger sein mussen, "larvnett", "latent", und deshalb später erkannt, schwerer nachzuweisen, aber praktisch wegen der Haufigkeit der Fruhdiagnostik und Fruhhehandlung die ungleich wichtigere Gruppe, die sich im Bewüßtsein der Klinik mit einer Latenzzeit von mindestens 1—2 Jahren, also sehr langsam, durchsetzt. Das galt von den Cholecystopathien, vom Uleus duoden, von der Gastrütis, von den Pankreaserkrankungen, der Blutdruckkrankheit, der Kreislaufinsuffizienz, den Basedowoiden, allen anderen "Formes frustes" endokriner Erkrankungen, so auch von Fettsucht und Magersucht, von den chronischen Nieren- und Lungenerkrankungen, der Lues latens, selbst den Psychonenrosen und vielen anderen.

Wir zählen nach genauem Detailstudium also schon jene Fälle zu den Insuffizienzen, die wahrscheinlich nur ein Höhertreten der Oesophagusanteile aufweisen, die Falle also, hei denen die anatomische Kardia in die Hiatuszwinge hineingezogen ist. Und nicht deswegen, weil uns das Röntgenbild verfuhrt, sondern Uleus duodeni als Ausdruck eines viscero-visceralen Reflexes an der Gallenblase oder am Colon Erseheinungen auslösen und Krampfbereitsehaft an der Gallenblase und den extrahepatischen Gallenwegen oder auch Obstipation maehen kann, kann dasselbe Uleus wie anch alle anderen Erkrankungen der Bauchorgane die klinisehen Symptome der Hiatushernie auslösen.

So erklären wir uns auch die Entstebungsursache der "Hiatushernie" bei einer Gallensteinkrankheit, beim bohrenden Sebmerz des pankreaspenetrierten Uleus, kurz, bei vielen starken Vagusreizen, durch abdominelle Erkrankungen hervorgerufen, so erklaren wir sie uns aber auch als entstanden im Ansehluß an besonders heftiges Würgen oder Erbreehen, entstanden im Gefolge von Operationen, die zu Erbreehen, etwa jenem ungebemmten Erbreehen in der Narkose, geführt haben. Unterstutzt werden mag das Zustandekommen durch eineflektorisch in soleben Momenten eintretende unzweckmaßige Bauehpresse—der wiehligste Anlaß ist aber unserer Meinung nach der Zug vom Oesophagus her.

Fur diese zahlreichen Fälle handelt es sich wohl kaum um eine "echte" Hernie mit praformiertem peritonealen Bruchsack. Auch schemt uns der Ausdruck Prolaps weniger zutreffend wie "Traktionsluxation", weil die Längsmuskulatur des Oesophagus, wenn sie sich kontrahiert, wie schon beim heftigen Breehakt, die Bindungen zwischen Oesophaguswand und Hiatus lockert und so sehr wohl den Magen hinaufrenken kann. Dafur spricht die Häufigkeit des Phanomens als zweite Krankheit.

Ist das Leiden als mechanisches, geradezu "betriebstechnisches" aufzufassen, so bleibt die Frage offen, warum das Kontrastmittel so oft langere Zeit nicht abfließt, mag es im unteren Oesophagus sitzen oder im epiphrenal hinaufgezogenen Magen, ein Problem, das ich selbst nicht fur das kardinale vom Standpunkt der Klinik aus ansehe, denn andere Rontgenologen (Chaoul-Adam) glauben, daß meist der Rontgenbefund eine kugelige Weitung des unteren, epiphrenalen Oesophagusabschnittes sei, man konnte das ein "Antrum Oesophagi" nennen. Stets erscheint gerade auch bei breiter Kommunikation zwischen Magen und der epiphrenalen Kugel an der Partie der Zwinge der Röntgensehatten heller, offenbar frontal abgeplattet. Sieht man sieh die Zwerchfellzwinge topographisch an der Leiehe an, so schlingt sieh der Oesophagus um den linken Schenkel der Zwinge zum Magen herüber. wobei die vertikale Richtung des Oesophagus im Brustraum und des Magens im Bauehraum bajonettartig gegeneinander verschoben sind. Es ist sehr leicht vorstellbar, auch ohne einen Krampf der Hiatusmuskulatur anzunehmen, daß dort der Pfeiler des linken Hiatusschenkels, um den sich der Oesophagus herumsehlägt, abplattend auf den Oesophagus emwirkt oder auf diejenige Magenpartie, die eben ım Hiatus hegt, so daß em Zustand einer relativen Stenose entsteht, namentlich im Liegen. Daß sie sieh verstarken kann durch viele Faktoren der Umgebung. Verlagerung und Verkurzung des Oesopbagus, Verlagerung des Magens, Größe des linken Leberlappens, Vorspringen der Wirbelsaule und andere mechanische Momente, darauf bat Rossle mieb noch bingewiesen,

so drangt sich die Frage auf, warum hislang von pathologisch-anatomischer Serte der Befund kleiner Hernien so gut wie unbekannt ist. Es scheint sich mir das zu wiederholen, was ich vor 20 Jahren erlehte, als sich langsam die Haufigkeit des Ulcus duodeni durchsetzte. Als erschwerendes Moment kommt gerade bei dieser Fragestellung hinzu, daß man mit der hisher üblichen Sektionstechnik die kleinen Hernien wahrscheinlich gar nicht nachweisen kann, da mit der allgemeinen Erschlaffung der Muskulatur die Hernie als solche verschwinden wird. Schatzky hat aher kurzlich gemeinsam mit dem pathologischen Institut in Leipzig (Professor Hueck) drei solche, rontgenologisch diagnostizierte kleine Hiatushernien auf dem Sektionstisch hestätigen können. Über die dabei angewandte Sektionstechnik schreiht er wie folgt. "Zu diesem Zweck wurde das Ahdomen der Leiche komprimiert (Erhöhung des abdominellen Druckes), und die Leiche auf dem Blutwege fixiert. Die Sektion zeigte dann, entsprechend dem Rontgenhild, eine etwa walnußgroße Ausstulpung des Magens über dem Zwerchfell. Der ausgestulpte Teil zeichnete sich auch am geöffneten Praparat noch deutlich vom übrigen Magen ab. Histologisch ließ sich die Grenze von Oesophagus zu Magenschleimhaut innerhalh des ausgestulpten Anteiles nachweisen . . . Mit diesen heiden Fallen ist der Beweis geführt, daß es sich auch hei den Verlagerungen nur kleiner Magenahschnitte um wirkliche Hernien, nicht aber um Realaxationen des Zwerchfells handelt." (Dtsch. Arch klin. Med. Bd. 173, Heft I.)

Als anatomischer Vorganger der Hiatushernie wird eine Zerrung am Ocsophaguspolster im Hiatus anzunehmen sein mit einem Beschwerdekomplex, der dem der ausgehildeten Hiatushernie hereits nahekommt oder gleich ist in ienen Fallen, hei denen das Bindegewehe noch so fest ist, daß es nicht nachgiht. Durch die Zerrung wird die Bindung zu der Zwinge gelockert, die nehen den lokalen Sensationen die Vagusdruckerscheinungen im Gefolge hahen kann. Wahrscheinlich gehoren hierher jene Kranken, die angeben, daß sie im Sitzen unertragliche Beschwerden im Oherhauch hinter dem Schwertfortsatz bekommen, die sich steigern konnen in die ganze ohen beschriehene Beschwerdeskala, Beschwerden, die schlagartig schwinden, wenn der Kranke aufsteht, herumgeht oder sich reckt Im Sitzen wird durch Druekerhöhung im Oberbauch und die Annaherung des Fornix an den Hiatus der Zerrungseffekt hegunstigt (ein Grund, weswegen die Patienten wahrscheinlich auch die linke Seitenlage so sehlecht vertragen). Sind das auch Falle, die zur Zeit röntgenanatomisch nicht immer zu erfassen sein werden - den Grenzfall stellt hier wohl der Nachweis einer Verziehung der normalerweise subphrenisch gelegenen Oesophagusanteile dar. vielleicht auch manchmal der "Kaskadenmagen" --, so glauhen wir doch jetzt nach unseren Erfahrungen, daß sie in dieses Krankheitshild hineingehoren. Wir hahen haufig beobachtet, daß sich das Colon auf irgendwelche Reize

Wir hahen haufig beobachtet, daß sich das Colon auf irgendwelche Reize in der Längsachse verkurzt, haben gesehen, wie es hei entzundlichen Erkrankungen zusammenschnurrt, sollte sich da nicht auch der Oesophagus sowohl direkt als auch auf dem Wege des viscero-visceralen Reflexes tonisch verkurzen können und so zu den heschriebenen Beschwerden fuhren? Ebenso wie ein sucht, diese in manchen Fällen nur oberhalb des Zwerchfells differenzieren konnte (Abb. 39 u. 40).

Aueli die Kasuistik stutzt diese Meinung. Die Schwester einer Kranken mit klassischem Kardiospasmus zeigte eine ausgesprochene sog, Hiatushernie und bei einem nach Starck behandelten und geheilten Fall von Kardiospasmus verhlieb der Befund jener Traktionsluxation des Magens. Dem stehen entgegen die oft zitierten beiden Falle von Friedrich Kraus aus dem Wiener Rudolph-

Spital, bei denen er Degenerationen am Vagus einwandfrei fand und sie fur das Primare hielt. Konnte nicht auch der Druck auf die Vagi oder die Zerrung an denselben das, was wir zur Deutung unserer Reflexphanomene an Hand der Klinik und des experimentellen Modellversuches im krassen Fall des langjahrigen Kardiospasmus mit Oesophagusdilatation sehen, sekundare Degeneration hervorrufen, das Betriebstechnische als die Ursache, die seltene Neurodegeneration in solchen Fallen die Folge sein? So ware vielleicht sogar der Kardiospasmus nur ein besonderer Verlaufsmodus der Hiatusherme und die benden bekannten Entwicklungsformen des Kardiospasmus mit Oesophagusdilatation, die langsam entstandene wie die akute, die so oft psychisch ausgelöst erscheint, waren so erklar-Unter gewaltiger Emotion



Abb 40 Hiatushernie als Ursache für "Kardiospasmus mit Oesophagusdilatation" Vgl Abb 39

"schnirt sieh der Hals zusammen", anch der Oesophagus erfahrt wie beim Wurgakt eine Langsverkürzung mit ihren Folgeerscheinungen

Das Zustandekommen der klassischen Öesophaguschlatation durch eine solche Hernie ware aufzufassen als ein Kreis besonders unglücklich gekoppelter Bedingungen Wir bekommen durch die Hernienbildung, durch die lokale Zerrung oder Zerreffung des bindegewebigen Polsters den Reiz auf die Zwerehfellzwinge, der zum Schluß führt — die Zwinge quetsebt jetzt den Vagus, unterhält — zum mindesten im Beginn der Erkrankung — durch die tonische Verkurzung des Oesophagus die Hernienbildung, die Zerrung besteht weiter, bis die Zwingenklemmung konstant wird So kommt es dann zur Ruckstauung mit Ektasie, zur Oesopbaguschlatation, wie bei der Stauungsektasse des Magens nach einer Pylorusperre. Hinzukommt, daß die Patienten wie bei jedem Zwerchfellselmerz jene

Meine Frage mag kühn sein, ob nicht das, was im Oesophagoskop uns als Kardia erscheint, und das, was beim Kardiospasmus die entscheidende Rolle spielt, zum Teil auch diese Pfeilerwirkung des Zwerchfellschenkels ist. STARCK hetont, daß er hei seiner unblutigen Debnung der Kardia das Instrument im Hiatus darınnen haben muß. Sollte er nicht diesen selhst dehnen oder gar den Schenkel am Schenenansatz einreißen mit der stark mechanischen Sprengung und nicht nur die Kardia selbst? Wenn beim Eingehen vom Magen aus der Kinger des Chirurgen von der Kardia umklammert wird, spielt nicht auch da die



Abb 39 "Kardiospasmus mit Oesophagusdilatation". Vgl Abb. 40.

Hiatuszwinge, ähnlich, wie es von Reich gemeint ist. eine mitwirkende Rolle? An einen Dauerspasmus des Hiatus kann ich sehwer glauben, da er doch vorwiegend aus quergestreifter Muskulatur besteht und die glatten Muskelfasern, die vom Oesophagus her hineinziehen und sich in tonische Dauerkontraktion begeben könnten, doch stark in der Minorität sind. Wenn SANDSTROM die Muskulatur der Zwerehfellzwinge beim Kardiospasmus hypertrophiert findet, moelite ich es so erklaren, daß die Anspannung eines belasteten Muskels, gerade BOHNENKAMP es für den Herzmuskel gezeigt zur Belastungshypertrophie

fuhrt. Auf dem Hiatus ruht aber die schwere Säule des beim ausgesproebenen Kardiospasmus meist gewaltig dilatierten Oesophagus, mit ihrem Inhalt, oft dauernd. Das scheint mir die Hypertrophie des quergestreiften Muskels einleuchtend zu erklären, wahrend er kaum befahigt ist zu einer Dauerkontraktion.

Dieses Rutteln an der herkömmlichen Lehre vom Kardiospasmus, bei der ich sowohl in Zweifel ziehe, daß es ein Spasmus ist, als auch eine Störung nur der Kardia, die Unfähigkeit zu erschlaffen, die Hurst als "Achalsie" geistvoll bezeichnet hat, findet eine Stütze darin, daß wir hei 10 von 17 Fallen mit sog. Kardiospasmus nachweisen konnten, daß ein ahgeschnurter Anteil des Kontrastmittels säckchenformig oberhalh des Hiatus zu begen sehien, den wir auf Grund seiner Schleimhautstruktur und auf Grund des Fornixverhaltens für einen Magenatiel halten möchten und daß man, wenn man überhaupt nach einer Kardia

Angstgefuhle bekommen, bei denen der Vagusreiz sieh noch verstärkt und die zu all den Erscheinungen führen können, wie ieh sie oben bereits angeführt habe.

Selbst die Aerophagie mochten wir oft in ursächlichen Zusamnenhang mit den Hiatussyndromen bringen. Wir beobachteten einen besonders schweren Fall bei einer Patientin, die zuvor wegen einer großen Hiatushernie, die zu einer Inanitonskaehexie gefuhrt hatte, operiert worden war und ein Rezidiv bekam. Jetzt stellte sich uns folgender Kreislauf dar: Die Hiatusherne ist deutlich zu differenzieren, die Magenblase klein — plötzlich, vielleicht durch den Zerrungsreiz am Hiatuspolster als Reflex, Luftschlueken und im Gefolge eine immer ausgesprochenere Blähung des infradiaphragmatischen Magenanteiles, durch dessen Anspannung der luxierte Magen zurückgezogen wird. Die Luftblähung des Fornix wird übertrieben — es kommt zur Rumination und mit dem Kollabieren des Fornix wiederum zum Auftreten der Hiatushernie, und das Spiel beginnt von neuen.

Einige besonders eharakteristische einschlägige Anamnesen mögen den Symptomenkomplex besonders deutlich werden lassen. Ein 17 jähriger, sportlich begeisterter junger Mann bekommt nach einer Skitour Taehykardie, anginode Zustände und ist seit 1 Jahr kaum mehr korperlich leistungsfähig. Er fuhrt alles auf eine Fraktur als Skiverletzung zuruck, hatte aber, solange er auf der Hutte lag und humpelte, keine Besehverde; die Fraktur helt in der Einsamkeit der Berge so sehler, daß später im Narkose die Extremität nochmäs frakturiert wird, um sie gerade einzugipsen. Stundenlanges Brechen nach der Narkose, und erst genau seit dieser Zeit die Herzbesebwerde; Große, irreponible Hiatushernie, die deutlich im Hiatus torquiert ist.

Ein 36 jahriger Köllege, vor Jahren in meiner Klimik in Frankfurt tätig, der jetzt in Schottland Praxis treibt, kommt, von Todesangst getrieben, im Flügzeug zu uns, um Rat für seine anginosen Zustände zu holen. Die Herzunderzuchung ließ keinen Grund für seine Beschwerden funden — wir sahen aber bei ihm eine einwandfreie große Hiatushernie. Und in der Anamnese gibt er an, daß seine Beschwerde vor 3 Wochen mit dem Tage begonnen habe, da er nach einer Zahnextraktion in Narkose lange und andauerind erbrochen habe.

Eine l'atientin, die von einer faustgroßen, verklebt en Hiatusbernie Dauerbesebwerden hat, gibt an, daß die Krankhet vor 5 Jahren nach einer Magenaushoberung und Spulung begonnen habe — die Auslieberung sei von besonders lieftigem Wurgen begleiett gewesen.

Oft erinnert mich dieser Herzzustand geradezu an jene Falle, auf die mich besonders Sauerbruch hinwies, daß Plomben, wie sie bei der Thoraxchirurgie verwandt werden, wenn sie auf das Herz drucken, zu Extrasystolen und Tachykardien führen, ja zu bedrohliehen Kreislaufzuständen, welche prompt verschwinden, wenn die Plombe entfernt wird. So unmittelbar mechanisch werden wir uns allerdings in der Mehrzahl der Falle die Wirkung des epiphrenalen Ballons nicht vorzustellen haben, am wenigsten bei den kleinen Hernien, die wesentlich häufiger sind, hei ihnen wird sie reflektorisch sein, wie ja oben eingehend ausgeführt wurde.

Ich bin mir hewußt, daß sich pathogenetisch wie für die Röntgendeutung hei diesem Krankheitsbilde noch manches erhehlich wandeln mag — der Streitfragen sind genug. Wie auch die zur Zeit hochaktuelle Dehatte enden wird, oh jenes Phänomen oherhalb des Zwerchfells doch dem Oesophagus angehört, jene kugelige Aushuchtung, wenn sie nicht nur voruhergehend hei Inspiration oder

Auf der anderen Seite steht jener große Teil von Gastroenterestomierten, die zwar nicht eine entzündliche Nachkrankbeit bekommen, dafür aber das Ulcus jejuni pepticum als Folge des gerade fur das Jejunum unphysiologischen Auftretens von nicht neutralisiertem Magensaft.

Darum - und das leitet zur Therapie über - geben wir vor der Gastroenterostomie prinzipiell der großen Resektion den Vorzug, bei der allerdings der Pylorus vollig entiernt werden muß, wenn überhaupt operiert werden soll. Der Heilerfolg hangt weitgehend von der Ausdehnung der Resektion ab. denn nur die vollige Wegnahme des ganzen Gebietes der pylorischen Drüsen, von denen die Steuerung der eigentlichen salzsäureliefernden Fläche des Magens, der Corpus- und Funduspartie, ausgeht, gewahrleistet die nötige Saurcherabsetzung,

Obgleich die größte Resektion nur nach der Methode von Billikorii II möglich ist, halten wir aus verdauungsphysiologischen Gründen das Verfahren Billroth I für zweckmäßiger, denn hier ist wohl wegen der Duodenalpassage der Speisen und der dadurch besseren Ausnutzung der Pankreas-Gallen-

sckretion die Ausnutzung der Nahrung besser.

KALK hat in einem Schema die Vor- und Nachteile der Gastroenterostomie und der Resektion gegenübergestellt, das ich seiner Übersichtlichkeit wegen - unwesentlich erganzt - hier wiedergebe.

Gastroenterostomie.

Vorted:

I. Einfache, weniger gefährliche Operationsmethode.

- II. Erhaltenbleiben der Magenverdauung, wenn auch in eingeschränktem Maße, Nachteil:
 - I. Ganz unsiehere Becinflussung der Aerditätswerte.

II. Starke Gastritis haufig.

III. Zurücklassung des Geschwürs im Magen.

Demgemaß:

a) Unsicherheit der Ausheilung, häufig Forthestehen der Beschwerde.

b) Blutungsgefahr.

c) Gefahr der Perforation.

d) Gefahr der malignen Degeneration.

e) Gefahr des Zurucklassens eines verkannten Carcinoms.

Vorteil:

Resektion.

- I. Sichere Herabsetzung der Säurewerte bei genügender Ausdehnung. II. Geringere Gastritis, beim Billicorn I geringer als beim Billicorn II.
- III. Entfernung des Ulcus.

- IV. Entfernung der vorwiegend entzundlich veränderten Antrumpartie.
- V. Entfernung eines etwa verhandenen Carcinoms,

Nachteil:

- I. Großer und technisch schwieriger, oft undurchführbarer Eingriff, am schwersten beim Billicotii I.
- II. Sturzentleerung, bei Billhoth I später gemildert,
- III. Vernichtung der peptischen Magenverdauung.

¹ Kalk, Magen- und Duodenalgeschwür. Neue disch. Klin, Bd. 6, 1930.

wurde. Unsere Aufgahe bleiht, sie präzis funktionell-anatomisch zu erschließen; möchten uns die Pathologen epikritisch Unterlagen schaffen zum Schlußwort einer helchenden Dehatte.

Die Gastritis, die als entzündliche Komponente zu den erörterten Prohlemen enge Beziehung hat, ist ebenso wesentliches Moment der Beschwerden sehr vieler Kranker mit operiertem Magen, sie ist die häufigste Nachkrankheit des operierten Magens. In diesem Krankheitshilde, das Pribram schlagwortartig als "Gastroenterostomis als Krankheit" hezeichnet hat und das im wesentlichen in Erscheinungen von Druck- und Sehmerzgefühl im Oherhauch, Völlegefühl, Aufstoßen und Erhrechen hesteht, finden sieh alle Symptome der Magenschleimhautentzundung wieder. Öffnet man einen solchen Magen oder betrachtet man ihn durch das Gastroskop, das hier dem Röntgenverfahren üherlegen ist, weil es auch die natürliche Fache erkennen läßt, so sieht man die Schleimhaut gerötet und geschwollen, die Falten zu dieken Wülsten aufgetriehen, so daß schon durch diese Schwellungen die Anastomosenöffnung fast verschlossen werden kann. Der Typ der Gastritis hypertrophicans ist dabei aher auch im Röntgenhild unverkennhar.

Die Gastroenterostomie, mit der man früher einmal 85—95% aller Geschwürskranken heilen zu können glaubte (Garré, Borchardt, Mayo), hat sieh durch ihre Nachkrankheiten als die unsicherste Operationsmethode in bezug auf den Dauererfolg erwiesen. Noch nicht einmal dis neueren Statistiken, dis von etwa 50% Dauererfolg sprechen (Clairmont, Floercken), werden den wirklichen Verhältnissen gerecht, die der Chiturg ja sehon darum nur teilweiss ühersehen kann, weil der ungeheilte Patient nicht zu ihm zurückkehrt, sondern viel eher den Internisten aufsuchen wird. Wenn v. Habrrer meint, daß die Resultats der Gastroenterostomie mit zunehmender zeitlicher Entfernung immer schlechter werden, so deckt sieh das ungefähr mit der Erfahrung meiner Klinik, die Kalk dahin präzisiert hat¹, daß mehr als die Hälfte aller Geschwürskranken, die vom Chirurgen mit Gastroenterostomie behandelt werden, ungeheilt hleihen. Einem heträchtlichen Teil davon geht es nicht nur genau so schlecht wie vor der Operation, sondern noch schlechter, eben durch die Gastritis, und erst recht, wenn ein Uleus jejuni pepticum entsteht.

Bei der Gastroenterostomie hleiht ja der normale Mechanismus der Magensekretion erhalten. Es kommt durch die Anastomose zwar zu einem Rückfluß von alkalischem Duodenalsaft, aher eine wesentliche Herahsetzung der Acidität des Magennhalts tritt dadurch kaum ein, eher wohl eine Steigerung der Säuresekretion durch diesen Rückfluß, der wiederum ein ursächliches Moment für die Gastritis ahgeben kann.

Diejenigen Fälle, hei denen dann das Ulcus ausheilt, hehalten so ihre Gastritis, die selten in eine Gastritis atrophicans übergeht, sie hehalten oft alle Gastritisheschwerden.

¹ Kalk: Von den Folgen der häufigsten Bauchoperationen. Jahreskurse ärzti. Fortbildg. März 1927. München: Lehmann. — Magen- und Duodenalgeschwür. Neue disch. Klin. Bd. 6, 1930.

letzten therapeutischen Versuch vor dem Rat zum Eingriff, mit der Begründung, daß der Vater des Kranken an einer Ulcusperforation gestorhen sei. In Lugano kam es zur Perforation, der Patient konnte noch gerade von Sauerbruch gerettet werden. Ich hesitze in meiner Sammlung die Bilder von Ulcera duodeni hei Großvater. Vater und Sohn, in jeder folgenden Generation früher auftretend. KALET hat an zahlreichen Fällen erwiesen, daß die hereditäre Belastung offenbar sehr oft zum früheren Ausbruch des Leidens führt. Es ist klar, daß wiederholte große Blutungen ebenso wie die Intensität der Schmerzen die Indikation zum Eingriff heeinflußt, und dennoch muß ich rückschauend betonen, daß ich mit der Indikation zur Operation immer zurückhaltender geworden bin, einmal weil die Gastroenterostomie so oft keine hessere Situation schafft wie vor dem Eingriff, und selhst Chirurgen, die der großen Resektion den Vorzug geben, gerade hei schwerer Deformierung des Duodenum Bedenken haben, es so weit frei zu prüparieren, daß die Operation technisch möglich wird, besonders aber sind starke Beziehungen zum Pankreas anch oft genug ein absolutes technisches Hindernis zum radikalen Eingriff. So ist v. Hanenen völlig davon abgekommen, große Resektionen durchzuführen unter Belassung des Ulous, wenn dieses technisch nicht zu entfernen ist. In dem Sinne kommt für ihn die "Resektion zur Ausschaltung" als "palliative Magenresektionen" nicht in Betracht. Wir meinen (KALK), daß wenn der Pylorus mit entfernt wird, doch auch dieser Eingriff zur Beseitigung der peptischen Wirkung konsequent ware. Unter diesem Gesichtspunkt wird eine schwerste Bulbusdeformierung und gerade die Duodenalverktirzung oft Kontraindikation oder wenigstens Hemmung zum Entschluß bedeuten, sich für die Operation einzusetzen, weil mit Wahrscheinlichkeit der Chirurg dann doch nur die Gastroenterostomie ausführt, keinesfalls die Resektion vornehmen darf, wenn er nicht wenigstens den Pylorus mit entfernen kann. Immer hleibt die krasse Diskrepanz zwischen der Größe des gewaltigen Eingriffs der großen Resektion, hestehen und der Kleinheit der kranken Stelle fur die ein halbes oder fast das ganze Organ zum Opfer gehracht wird. Das ist sicher der Hauptgrund, weshalh die Chirurgie der Gegenwart keine einheitliche Stellung zu gewinnen vermag, und seit so vielen Jahren die Einstellung bei den verschiedenen Chirurgen, ja heim selben Chirurgen, schwankt als Bevorzugung der großen Resektion oder der Gastroenterostomie. Ich sehe auf weite Sicht nur die Lösung, daß ein frühes Erkennen des Ulcus jene Fälle mit schweren irreversiblen anatomischen Schäden immer seltener macht, ähnlich wie die gewaltigen Magendilatationen mit Stauungsinsuffizienz durch Pylorusstenose uns immer seltener zu Gesicht kommen. Die Hoffnung liegt in der Richtung sowohl verhesserter Frühdiagnostik, die im Grunde hereits erfüllt sein konnte, wenn optimale Röntgendiaguostik jedem Arzt zur Verfügung stände, und in prinzipieller Änderung der Therapie, die über ihr jetziges bescheidenes Niveau der Schonung hinauskommen muß.

¹ Kalk: Das Ulcus der Jugendbehen. Z. klin. Med. Bd. 198, H. 1-3, 1928.

Wann muß und wann darf operiert werden? Bei der Gastritis erkenne ich eine Operationsindikation überhaupt nicht an und auch heim Ulcus als absolute Indikation nur die eine: bei Perforationsgefahr oder hei der Perforation selbst.

Nicht scharf genug kann betont werden, daß die große frische Blutung nicht nur keine Indikation, sondern strenge Kontraindikation gegen einen operativen Eingriff darstellt. Die Verhlutungsgefahr hei Ulcushlutung ist — ganz seltene Ausnahmefälle, von denen ich 2 in den letzten 5 Jahren erlehte — sehr gering und auf alle Fälle weit geringer als die Gefahr einer Operation am ausgebluteten Organismus.

In jedem Fall eines nachgewiesenen Ulcus, auch dann, wenn mit Sieherheit anzunehmen ist, daß das Geschwür sebon lange hesteht und die Beschwerden harthackig sind, soll erst der Versuch einer strengen, klinischen Kur unternommen werden, ehe zur Operation geraten wird. Denn nur aus der Tatsache des Versagens der inneren Therapie, des Fortbestebens erhehlicher Beschwerden, muß die relative Indikation für den ehirurgischen Eingriff vor allem hervorgehen.

Ioh stelle also fur die Indikation zum chirurgischen Eingriff die rezidivierende Beschwerde durehaus in den Vordergrund und werde sehr stark beeinflußt dahei von der Persönlichkeit des Kranken und seiner Lebensaufgahe; es gibt Naturen, die nicht dauernd sich Diatbeschränkungen auferlegen, immer wieder von neuem zu strengeren oder weniger strengen Kuren bereit sind, und es giht genug Lebenslagen, die eine häufige Behandlung zur Unmöglichkeit machen. Man kann also nicht vom Grade der Beschwerde allein zur Indikation kommon.

Außer diesem ganz individuellen Maßstab menschlichen Einfühlungsvermögens von seiten des Arztes wird selhstverständlich der ohjektive Befund, in erster Linie der Röntgenhefund, mitzusprechen haben. Dennoch staunt man oft, daß eine fadenförmige Stenose am Duodenum, wie sie im Rontgenbilde erscheint, nicht immer zu Speiseretention führt, ja nach wenigen Wochen wieder eine hreite Bahn im Röntgenhilde darstellhar wird, odematöse Schwellungen gehen so hochgradig zurück, daß man das Röntgenhild nicht gleichsetzen soll mit einem anatomisch irreversihlen, etwa narhigen Vorgang. Schon aber gilt das von der sog. schneckenförmigen Einrollung der großen Kurvatur oder von der Aufbrauchung des Bulhus, ja der ganzen Pars horizontalis superior des Duodenum, Aher selhst hei dieser sieht manchmal nach Monaten das Bild so viel gunstiger aus, daß es uns helehrt, wie auch hier neben Narhenschrumpfung entzundlich infiltrative Prozesse der Rückbildung fähig sind. Die Tiefe des Ulcus, die callose Natur sind dennoch oft so sicher festzustellen, daß wir wirklich nicht selten dann vom Ulcus chirurgicum sprechen müssen, also wissen, daß hier eine radikale Besserung internistisch nicht mehr erfolgen wird. Es hleiht interessant wie Erbmomente bis in alle Einzelheiten der Lokalisation hier herrschend sein können. H. H. Berg hat mich mit Recht einmal gewarnt, bei einem Uleus dnodeni der Vorderwand den Kranken nach Lugano zur Kur zu schicken, als

auch damit nicht wahllos verfahren und sich nicht an Schemata starr halten, die meist hequemer für den Arzt als fur den Patienten sind.

Oft wird das Eingehen auf das, was dem Kranken bekommt, was Beschwerden verursacht und was nicht, gerade hei der Auswahl der Diat rationeller sein als die theoretische Ableitung einer Kostform, hei der man etwa jeden einzelnen Nahrungsbestandteil in möglichst reiner Form mit fraktionierter Ausheherung in seiner Aciditätskurve analysiert hat. Die Bekommlichkeit der einzelnen Vorschriften wird oft vom Kranken hesser heurteiltwerden können als vom Arzt.

Darum wird man meist mit Diätregeln auskommen, die im wesentlichen das Verbotene hervorheben.

Dort, wo eine strenge Kut, die meist nur klinisch durchgefuhrt werden kann, indiziert ist, hei hartnäckigen Beschwerden und nachgewiesenem großen Ulcunhalten auch wir uns an ein Schema, das Kalk aufgestellt hat¹, besonders unter dem Gesichtspunkt, auch in den etrengsten ersten 8 Tagen so viel Calorien als möglich zuzufuhren. Die bekannten Schemata nach Leuee, Lenhartz, die Vorschriften von Senator, Boas und Strauss treten hier auch, kritisch modifiziert, in ihr Recht. Nur gegen die Sippy-Kur hahe ich schwere Bedenken wegen ihrer großen Alkalimengen.

Wenn auch individualisiert werden soll, so sollte das Artistentum in der Diätetik aber endlich aus dem ätztlichen Handeln verbannt werden. Die Diätetik hat eins wissenschaftlich rationelle und eine empirische Basis. Letztero mag sis in der Zubereitung der Kost zum "Kunsthandwerk" nicht zum Kunstgewerbe machen. Aber dis Kunstelci, die zur "Angstdiät" heim Kranken fuhrt, sollts verschwinden, jungst hieß es, eins Hollywood-Diät sei die neuesto Ulcuskur, si non e vero . . .

Es liegt mir auch daran, einige therapeutische Vorurteile zu geißeln, denen man selbst bei richtiger Diagnose immer wieder begegnet.

Weißes Fleisch ist nicht leichter als schwarzes oder rotes. Ein Lendenfilet, ein Roastheef oder Tournedo kann sehr zart sein, zarter als ein altes Suppenhuhn. Wenn dunkles Fleisch mehr Extraktivstoffe hat, so geht uns das vielleicht hei der Gicht (?) oder der Urämie etwas an, bei den Verdauungskrankheiten aber gar nichts.

Beim Braten wird das Fleisch zarter als bei der Koagulation des Kochens. Es giht Falle genug, wo die Verwendnng von wenig Fett beim Braten gar nichts schadet, ja beim Ulcus ist reichlich leicht verdauliches Fett indiziert,

Zarter Schinken und zartes Fleisch wird meist hesser vertragen als manche Kohlehydratbreie.

Auch gekochtes Ohst in großen Mengen führt zum Durchfall hei Gesunden. Wo wirklich Schonkost für den Magen-Darmkanal angestreht wird, etwa nach Operationen, liebe jeh es nicht.

Kalk: Magen- und Duodenalgeschwür. Neue disch. Klin. Bd. 6, 1930.
 Kalk. Was ist Sippykur? Z. Erztl. Forthildg 1930, Nr. 13.

So uneinheitlich und wenig zielstrebig die innere Therapie auch ist, an Dauererfolgen steht sie der ehiturgischen wohl kaum nach?.

Es entspricht nieht der Temdenz dieses Buehes, hier eine ausführliche Darstellung dessen zu geben, was mit mehr oder weniger Bereehtigung Inhalt der internen Ulcus- und Gastritistherapie ist. Ich kann aber auch um so mehr darauf verzichten, da ieh dazu im Handbueh der inneren Medizin (Bd. III) Stellung genommen habe und dort auch meine Indikationen für leichte, mittelstrenge und strenge Uleuskuren besprochen hahe. KALK ist in seiner Monographie üher das Magen- und Duodenalgeschwür? ehenfalls in der für die Praxis notwendigen Breite auf die Therapie eingegangen.

Hier liegt mir nur datan, subjektiv die Linie aufzuzeigen, die eine moderne funktionelle Magentherapie einhalten soll, und zu kritisieren, was mir gegen deren Sinn zu verstoßen scheint.

Beginnen wir damit. Man hält das Fleisch für den wiebtigsten Säureanreger, verbietet es ganz und gibt gleichzeitig Bouillon, so daß die Fleischsalze nicht feblen, die gerade die Säurewecker sind. Man geht ins andere Extrem und gibt reichlich Fleisch zur Bindung der Salzsäure als Acidalbumin, und es geht aueb. Man legt Menschen viele Wochen ins Bett, entzieht sie dem Beruf und Verdienst und entdeckt in der Notzeit, in der sich niemand einen langen Krankenhausaufentbalt leisten kann, daß auch amhulante Kuren sehr oft nützen. Kranke erzählen, daß die Kost der Feldküche sie hesobwerdefrei machte. Seit sie strenge Dist balten, leiden sie wieder. Ein Arzt behandelt mit Stachelbeerkompott und Sauerkraut und ist von seinen Erfolgen begeistert. Nan sollte ihm dennoch nicht folgen. Aber auch nicht jenen namhaften Forsehern, die die Sonde in das Duodenum einlegen, um dem Magen völlige Rube zu lassen, ohne dabei in Betracht zu zieben, daß diese Duodenalernährung starkste Sekretionen im Magen auslöst, der dann von reinem, also besonders saurem Sekret berieselt wird.

Vielleicht wird eine nicht mehr ferne Zeit, die die hisher so gern, aber leider oft kritiklos geühte Reiztherapie zu einer sieheren antiphlogistischen Umstimmungstherapie auszuhauen gelernt hat und die die Indikation und Dosierung des jeweils nötigen Reizes ahzuschatzen weiß, auch die Behandlung der Ulcuskrankheit von Grund auf wandeln. Die Erfolge der Bluttransfusion und der Serumanaphylaxie hei der Cohtis gravis und hei allergischen Krankheiten lassen diese Hoffnung berechtigt erscheinen. Immer mehr wird es gewiß, daß die Entzündung durch Änderung der Entzündungshereitschaft und Entzündungslage des Organismns hekämpft werden muß. Entzündungslage und allergischer Zustand sind nahe verwandte hiologische Verhaltungsweisen.

Vorläufig aher muß sieh mindestens der Praktiker noch mit den alten üblichen Heilmitteln hegnugen. Von ihnen sind noch immer die physikalischen Methoden der intensiven Warme, ferner Ruhe und Diat die hesten. Aber man soll

¹ v. Bergmann, G.: Ulcus pepticum. Hdb. d. inn. Med. von v. Bergmann-Stähelin, Bd. III, 1. Berlin: Julius Springer.

² Kain: Magen- und Duodenalgeschwur. Neue disch. Klin. Bd. 6, 1930.

Natron reizt den Magen zur Sekretion. Es neutralisiert nur die sezernierte Säure und veranlaßt oft einen stärkeren sekretorischen Nachschub. Man kann also damit nicht nur keine Säureheschwerden auf die Dauer bekämpfen, sondern reizt noch zur Hyperacidität. Magnesiumperhydrol und angehlich auch Bismoterran tun das nicht.

Die Sippy-Kur mit ihren reichlichen Alkaligaben scheint mir auch deshalb unzweckmäßig. Sie ist durch ihre Erfolge nicht zu stützen, da ihre Fursprecher zu statistisch ungunstigeren Ergehnissen kamen als bei den altbewährten Ulcuskuren.

Der Mißbrauch großer Alkalimengen, vor dem bei der Gastritis wie beim Ulcus zu warnen ist, wird hier sogar einleuchtender, wenn man weiß, daß Natron und andere Alkalien die entzündete Magenschleimhaut schädigen.

Morphium und Morphinderivate machen bei vielen Menschen auch schmerzhafte Antrum- und Pylorospasmen. Sie seheinen mir für die Uleusbehandlung kontraindiziert, so wiebtig und in ihrer pharmakologischen Wirkung rationell sie für die große Gallenkolik sind.

In der Zukunft wird die Ulcustherapie die Begleitgastritis wesentlich mehr zu heachten haben.

Spielt die Schleimhautentzundung als acide Gastritis eine wichtige Rolle nach Infektionskrankheiten (Tonsillarinfekte, Colitis, Cholecystitis, Autointoxikationen), so wird die primare Krankheit als auslösendes Agens mehr angegangen werden müssen als jene Schäden ex ingestis, die sicher bisher uberwertet wurden.

Was sonst bei Schleimhautentzundungen therapeutisch gut und nützlich ist, bewahrt sich auch hei der Gastritis.

Die alte Argentumbehandlung erfährt stärkere Unterstutzung, wenn man sie in 1—2 promill. Lösung per os verabreicht und nicht nur zu Spülungen verwendet. Kamillargen erwies sich uns in der Klinik oft als zweckmäßig und hrauebbar (Fr. KAUFFMANN⁴).

ROSENKRANTZ wies auf die Gerbsäure hin (0,25 Tannin als Tabletten, 2-3stündlich zu geben).

Adrenalin per os ist zu empfehlen, zumal es vom Verdauungskanal her, wie wir von der Ruhrbehandlung wissen, keine Kreislauf- und andere Allgemeinwirkungen setzt.

Überwertender Optimismus ist aber auch in der Gastritistherapie für den nicht gegeben, der histologisch die Magenwand studiert hat. Oft genug werden die chronischen Veränderungen irreversibel sein, aber auch dann noch wird es darauf ankommen, die darauf gesetzten gastritischen Schübe zu dämpfen oder zu beseitigen.

Die Erkennung des funktionellen Schadens, der noch reversibel ist, die Frübdiagnostik und Erfassung aller larvierten und latenten Formen bleibt auch hier wichtigstes Ziel zukünftiger Therapie. Unsere Hoffnung, die eingangs be-

¹ Kauffmann: Kamillargentherapie der Gastritis. Disch. med. Wschr. 1932, Nr. 7.

Nichts wird schlechter ehymifiziert als rohes Obst und Salat. Beim Achyliker soll man es verbieten oder heschränken und nicht die Vitaminarmut der Kost fürchten.

Reine Milch macht grobe Caseinklumpen. Die dänischen Kliniker geben deshalb für Ulcuskuren gerne Milch, in die Zwiebackstücke eingehrockt sind, das ist sicher besser.

Ein Ulcus duodeni maeht weniger Beschwerden bei reichlicher, zweckmäßiger Kost als hei Hungerkuren, des trifft meist zu.

Die Scheidung in leicht- und sehwerverdauliche Fette ist nicht chemischwissenschaftlich durchführbar, praktisch aber ist es ein großer Unterschied, ob flüssige Butter ein heißes Stück Toast imbibiert, ehe die wäßrigen Verdauungssälte das Brot durchtränken können oder ob auf dem kalten Toast die kalte Butter den Augenhlick freilsät zur Aufsaugung des wäßrigen Verdauungssaftes — physiko-chemische Überlegungen sind also schon eher angehracht.

Fettreiche Kost wird nach einem Kognak besser vertragen, und der Alkohol vor Tisch ist ein hesseres Stomachieum als mancher Medizinalwein, als der minderwertiger Wein angepriesen wird.

Kohlehydratbreie und isotonische Zuckerlösungen regen die Salzsäuresekretion nm wenigsten an und sind auch Schonkost für Pankreas- und Gallenblase, erst recht für die Leber, bei der sie ja in Verbindung mit Insulin in kleinen Dosen geradezu das Heilmittel darstellen.

Zur physikalischen Therapie — wiederum nur der Verdauungskrankheiten — ist zu sagen, daß Kataplasmen nicht nur während sie nufliegen, sondern auch in der Zwischenzeit als Dauerhyperämie der Haut und tiefen Muskelschichten wirken sollten. Das setzt Hyperämie des Segmentes, also auch der Viscera auf reflektorisch-vasomotorischem Wege. Die Kataplasmen sollen so heiß genommen werden, daß es bis zu Verbreunungen ersten Grades — natürlich nicht zu Rlasenhildung — kommt.

Die Diathermie erreicht kaum dasselbe. Will man nur für so kurze Zeit die Organe um kaum 1 Grad wärmer bekommen, so vermag das heiße Suppe beinahe hesser.

Vom Elektrisieren der Viscern gerate die drastische Kritik des einstigen Breslauer Klinikers Karst nie in Vergessenheit: vom Hausarzt gefragt, wie lange er noch weiter elektrisieren dürfe, antwortete Karst: "nun höchstens his zu 500 M." Dieser beißende Witz besagt genug. Nie habe ich die Elektrode für die Behandlung einer Verdauungskrankheit in die Hand nehmen lassen, und das suggestive Motiv scheint mir zum Fortbestand der Elektrotherapie für die Bauchorgane durchsichtige Ausrede.

In der medikamentösen Therapie scheint es mir ein Nonsens, differente und indifferente Stoffe in ein Schachtelpulver zu mischen, z. B. Belladonna-Praparate, auf deren Maximaldosen man achten muß, mit Alkalien, die in größter Quantität vertragen werden. Will ich eine Atropinwirkung, so hahe ich exakt zu dosieren bis zur Trockenheit im Halse und zur Akkommodationsstörung am Auge. Das kann nicht mit Schachtelpulvern präzis erfolgen.

Kapitel 4.

Pankreas.

Die experimentelle Pankreasnekrose. — Die fermentative Pankreasautodigestion und die bakterielle Pankreatitis — Die leichten akuten Pankreasbeschwerden. — Der Linkssehmert und
die klinische Symptomatologie. — Duedenale Pankreastignostik. — Der Äterreflex. —
Die Therapie, insbesondero der leichten Pankreatitis. — Funktionelle Beziehungen zwischen
Pankreas und Gallenwegen. — Das Directikel an der Papilla Vateri. — Seitene Köntgenbefunde. — Die Pankreasjie.

Aus voller Gesundheit und ungewöhnlicher Leistungskraft heraus kommt es hei einem Arzt zu Anfällen von starkem Meteorismus mit Obstipation, die dem Kranken selbst als Attacken einer Darmstenose unponieren. Er lokalisiert das Passagehindernis in das absteigende Colon, dorthin nach links heruher strahlen dumpfe Schmerzen hei Auftreihnng des Leihes, aber auch his in das Gehiet des linken Ischiadicus oder gurtelformig his links hinten vom Oherbauch her in den Rücken hinein Monatelange Pausen zwischen den Anfallen. Zunächst keine Temperaturerhöhung. Der 69-jahrige ist üherzeugt, daß ein Carcinom der Deszendenz vorliegt und wählt sich eine Diät, die hesonders fettreich ist, namentlich durch Sahne, unter der Vorstellung, so die Kotpassage zu erleichtern. Aher gerade unter diesen Sahnemahlzeiten häufen sich die Anfalle, vergehen nicht mehr schneil, sondern hinterlassen oft tagelang kollapsartige, schwere, allgemeine toxische Krankheitserscheinungen. Endlich resultiert ein ganz schweres Krankheitsbild mit einem Subikterus; echter ileusartiger Zustand, ein anus practer am Coccum wird angelegt, und da dieser nicht funktioniert, noch linkerseits ein zweiter tags darauf, denn immer werden die Empfindungen ganz auf die linke Seite lokalisiert. Der Kranke stirbt in der Überzeugung, am mechanischen Heus durch ein zirkuläres, nicht tastbares Carcinom zugrunde zu gehen, während er früher das Kraukheitsbild als Strikturfolgen nach einer 30 Jahre voraufgehenden Kriegsdysenterie anslassen wollte. Die Sektion zeigt sofort hei ikterischem peritonealem Exsudat zahlreiche Fettgewebsnekrosen, weit in der Bauchhoble zerstreut. Am dichtesten in der Umgehung des Pankreas. Im Ductus Wirsungianus findet sich ein weicher Pankreaustein. Die Gallenblase ist frei. und nirgends wird ein Carcinom gefunden. Erst epikritisch wird den Ärzten klar, daß kein mechanischer, sondern ein paralytischer Heus bestand, als Ausdruck der pankreatogenen Peritonitis, und daß die zahlreichen Anfalle des letzten Lebensjahres durchgehend Pankreasattacken waren.

tont wurde, daß die Therapie von Ulcus und Gastritis sich üher eine Hauthehandlung der Schleimhaut erheht, hat nicht nur jene theoretischen Vorstellungen von der entzündlichen Gewehsdisposition zur Grundlage. Wir kennen wenigstens für die Beschwerde die günstige Wirkung des großen Aderlasses, wenn er als spontane große Blutung auftritt, wir sahen erstaunliche Umstimmungen hartnäckiger Beschwerden schon nach der ersten Novoprotinspritze. Ich höre, daß die Chinesen seit Hunderten von Jahren durch Kneisen sich große Suggilate und Hämatome an den Oherschenkeln erzeugen als Heilmittel gegen Magenheschwerden. Auch Eigenblut wurde wie große Bluttransfusionen empfohlen. Hier liegen Anfänge zu einer rationellen Therapie der Zukunft, die ein enormer Fortschritt werden kann gegenüber all jenen Methoden der Schonung, die hisher nicht ühertroffen sind durch eine Duodenaldauerernährung, eine Alkaliüherschwemmung der Sippy-Kur und welche modernen therapentischen Empfehlungen immer, die huchstählich alle an der Oherfläche des Mageninneren bleiben. Noch scheint mir am wertvollsten die Hyperamie als Heilmittel (BIER), die wir mit unseren Kataplasmen erzeugen und von der Schwiege in meiner Klinik mit der Reinschen Thermostromuhr erweisen konnte, daß sie wirklich zu stärkerer arterieller Durchströmung der Eingeweide führt als aktive Hyperämie, sicher nicht infolge der Durchwärmung, sondern infolge der Hyperämisierung des Segmentes, ein vasomotorisch reflektorischer Vorgang, wie ihn schon NEUMANN angenommen hatte.

So verheißt die Zukunft viel, möge die Gegenwart eines heherzigen, was für alle internistische Therapie gilt: Ehrlichkeit, Schlichtheit, Sachlichkeit, Zielstrehigkeit — nur ein Teil der Ärzte kann das hören, denn die andere Gruppe der Polypragmatiker ist aus verschiedensten Gründen tauh.

Literatur.

AKERLUND, OCHNELL u. KEY: Acta radiol. (Stockh.) Bd. 6, H. 1/6.

Boas: Diagnostik und Therapie der Magenkrankheiten. Leipzig 1925.

FABEH, KNUD: Die Krankheiten des Magens und Darmes. Berlin: Julius Springer 1924. KONJETZNY: Die entzundliche Grundlage der typischen Geschwursbildung im Magen und Duodenum. Erg. inn. Med. 1930, 37.

LUBARSCH: Die Gastritis. Hdb. d. spez. path. Anatomie u. Histologie von Henne-Lubarsch, Bd. 4. jener krasse Unterschied zu demonstrieren, auf der Höhe der Verdauung ein Pankreas geradezu strotzend erigiert und stark rosenrot durchblutet, beim nüchternen Tier jenes kollabierte, gelbweiße, platte Organ. Erzielte man die schwere akute Pankreasautodigestion, so ergab die Sektion sterile Peritonitis mit ausgedehnten Fettgewebsnekrosen. Oft nicht nur auf das Fettgewebe der Bauchhöble beschränkt, sondern auch im Fettgewebe des Mediastinum und an anderen Stellen erweisbar. Ganz analoge Vorgänge waren zu reproduzieren beim Hunde wie beim Kaninchen, wenn man einem Tiere mit allen sterilen Kautelen das Pankreas entnahm und in einigen Stücken es frei in die Bauchböble cincs zweiten Tieres implantierte. Auch hierbei war am wirksamsten, wenn man das Pankreas auf der Höhe der Verdauung dem ersten Tiere entnahm. Dieselben Befunde eitriger, nekrotisierender Peritonitis, die geradezu geometrisch sich dort abzeichnet, wo die zugrunde gehenden Pankreasstücke lagen, wiesen unmittelbar darauf hin, daß es die aktivierten tryptischen und steaptischen Fermente waren, die das umgebende Gewebe zur Nekrose bringen. Dabei auch hier, so oft es genau untersucht wurde, ein absolut steriler abakterieller Vorgang. Wir deuteten es uns als unmittelbare Fermentintoxikation. Zumal, als es mir gelang, durch Vorbehandlung mit kauflichen Trypsinpräparaten per injectionem die Versucbstiere so vorzubebandeln, daß ein experimenteller Eingriff, der sonst mit Sicherbeit zur tödlichen Pankreasautodigestion führte, mehrmals überstanden wurde. Dennoch mache ich mir beute den Einwand, daß durch den schweren akuten Gewebszerfall bestimmt eine ganze Reibe von schwer toxischen Eiweißzerfallsprodukten in den Kreislauf gelangt sind, und glaube nicht mehr, daß eine reine Trypsinvergiftung und eine spezifische Immunisierung gegen Trypsin vorgelegen hat. Sehr wohl vertrüge sich aber mit den Anschauungen der Gegenwart, daß durch die wiederholten Injektionen von pulverisierter Pankreassubstanz, denn das waren jene Trypsinpräparate von Grubler, zunächst eine Resistenzerhöbung gegen die Autotoxikose des körpereigenen Eiweißzerfalls erzielt worden war. Ahnlich wie wir gegen allergische Reaktionen heutzutage unspezifisch desensibilisieren können, etwa mit Peptoninjektionen. Hier scheint mir ein beachtenswerter Weg ähnliche Versuche, die dem Stande unseres jetzigen Wissens besser angepaßt sind, wieder aufzunebmen, vielleicht auch für andere Organparenchyme, denn Degeneration der Zelle steht nach Rossle dem Vorgang der Autodigestion nicht fern. Ich denke an balbvergessene Vorstellungen Ascouls von den Nephrolysmen, Hepatolysinen usw. - aber durchaus gerade auch an unspezifische Noxen.

Wie so oft ist die Bezeichnung für jenes experimentelle und klinische Geschehen, die sich eingeburgert hat, die am wenigsten sinngemäße. Wird es wohl möglich sein, das Wort "Pankreatitis" auf alle Falle von eitriger Entzundung, einzelne und multiple Abscesse zu beschränken und die "Pankreasautodigestion", wie sie Chiam benannt hat, oder anch die "akute Pankreasnekrose" als den sonst weit bezeichnenderen Ausdruck zur allgemeinen Geltung zu bringen? Mir sebeint auch die "akute Pankreasapoplexue", so berechtigt ihre Abgrenzung

Seither ist das Symptom der Schmerzirradiation nach links bei Pankreasaffektionen mir erschütterndes, fuhrendes Symptom geblieben; aber auch der
Schaden durch besonders fettreiche Kost hlieb mir deshalb besonders gelänfig.
Demonstrierte mir doch zuerst GULEKE, als er mich zu seinen experimentellen
Pankreasserkrankungen am Hunde zuzog, wie strotzend gefüllt durch die Tätigkeit des Pankreasparenchyms und die Durchhlintung, die Bauchspeicheldrüse auf
der Höhe der Verdauung sei bei gefüllten Chylusgefäßen der Bauchhöhle, wie blaß
und kollabiert das Pankreas erschien heim Hunde, der lange Zeit nüchtern gehalten ist 1. Seither weiß ich, daß die heste Therapie bei Pankreasattacken der
absolute Nahrungsentzug ist, und daß Kohlehydrate noch am wenigsten schaden,
während die Fettmahlseit die starke Steapsinproduktion auslöst und die Eiweißmahlzeit jene des Trypsins hezüglich die der Profermente.

Kaum eine Krankheit läßt sich mit so vollkommener Analogie im Tierexperiment auslösen wie die akute Pankreasnekrose, die wir mit Chiari am besten als "Pankreasautodigestion" hezeichnen. Zwischen jenen tierexperimentellen Arbeiten, die Gulere mit mir durchfuhrte, 1905—1910, und den Feststellungen von Katsch 1925², daß weit häufiger als die großen Attacken die geringen akuten Pankreaserkrankungen sind, deren alarmierendes diagnostisch führendes Signal der Linksschmerz ist, liegt die ärztliche Erfahrung jenes oben gesohilderten, am Lebenden nicht diagnostizierten Krankheitsfalles, und später jener andere, der beim Kapitel der Gallenwegserkrankungen eingangs geschildert ist (s. dort). Beide sind für mich vom Standpunkt der inneren Lebensgeschichte stärkste affektbetonte Eindrücke und wurden mir einerseits zur klinischen Bestätigung jener großen tierexperimentellen Versuchsreihen und andererseits waren sie Vorläufer dessen, was Katsch später gefunden hat, während ich selbst es nur ganz kurz vorher angedeutet habe³.

Während andere Autoren (besonders Polya) bakterienhaltige Galle in den Hauptpankreasgang beim Hunde spritzten und namentlich nach dessen Unterbindung häufiger auch schwere Pankreasnekrosen erzielten, fand Guleke, daß auch mit steriler Galle, namentlich aber mit dem Embringen von Ol in den Pankreasgang die experimentelle, akute Pankreasnekrose zu erzeugen war. Auf sterilem Wege aber nur dann, wenn das Experiment auf der Höhe der Verdauungstätigkeit der Drüse vorgenommen wurde, während die Erscheinungen weit leichter verliefen und die Tiere nicht zugrunde gingen, wenn nach 24 stündigem Fasten der gleiche Eingriff, Ölinjektion mit folgender Gangunterbindung, vorgenommen wurde. Die große Ahhängigkeit vom Zustand der sekretorischen Drüse war damit von Guleke erwiesen, bei unseren Laparotomien war stets

¹ v. Bergmann u. Guleke: Zur Theorie der Pankreasvergiftung. Munch. med. Wschr. 1910, Nr. 32. — v. Bergmann: Die Todesursache bei akuten Pankreaserkrankungen. Z. exper. Path. u. Ther. Bd. 3.

² Katsch: Die Diagnose der leichten Pankreatitis. Klin. Wschr. 1925, 7.

⁵ v. Bergmann, G.; Neuere Gesichtspunkte bei der Gallenblasenkrankheit, Jahreskurse arzil, Fortbildg 1922, H. 3.

bakterielle Moment ist also nicht notwendige Bedingung des Geschehens. Es ist entweder der Zeit nach sekundär oder selbst, wenn der Prozeß mit der Infizierung der Gänge heginnt, dem Wesen nach von untergeordneter Bedeutung, indem die Bakterien zunächst nur Fermentaktivatoren sind, wie die Galle, die Enterokinase und die leukocytären Stoffe. WILLSTÄTTER wies nach, daß die Aktivierung der Profermente anch in der Drüse selhst vonstatten geht. Es ist die fermentative Autodigestion das wesentliche Geschehen, sie gehört als der zentrale Vorgang in den Vordergrund der gestörten Funktion, mag sie aus noch so vielen Anlassen zustande kommen, und die Verschleppung von Pankreasstoffen, die einerseits (als aktivierte Fermente) auf dem Lymphwege oder in unmittelharem Kontakt die Fettgewebsnekrosen erzeugen und andererseits das Bild der deletären Autointoxikation hervorrufen, ist Folge dieser Autodigestion. Gestitzt ist diese Auffassung gerade durch das sterile Einhringen von Pankreasstucken anderer Hunde in die Bauchhöhle des Versuchstieres, wohei ehen das analoge Geschehen eintrat.

So haben wir 1910 schon den Gang der Autodigestion folgendermaßen dargestellt: vom autolytisch zerfallenden Pankreas aus entsteht eine tödliche Vergiftung sowohl hei den Fallen von akuter Pankreasnekrose des Menschen wie in hier experimentell erzeugtea Fällen, sei es, daß die Autolyse sich in situ oder in einem frei in die Bauchhöhle eiagehrachten Pankreas von entsprechender Größe vollzieht. Es ist aher wohl nicht das proteolytische Ferment Trypsin selhst, welches die Vergiftung hewirkt, ehensowenig das fettspaltende Ferment Steapsin. Mit der ohen entwickelten veränderten Vorstellung des Mechanismus der Trypsinwirkung ist auch ausgesprochen, was ich a priori hereits erwartet hatte, daß eine passive Immunitat im Sinne einer Serumtherapie erfolglos ist. So wenig wie man eine akute Morphiumvergiftung durch das Serum eines Morphinisten beeinflussen kann, mag seine Giftfestigkeit noch so groß sein, werden wir auch kein antitoxisches Serum gewinnen können, um es hei entstandener akuter Pankreasnekrose mit Erfolg anzuwenden. Könnten wir Patienten Wochen, ehe das Drama einsetzt, mit sog. Trypsinpraparaten, vielleicht auch anderen Eiweißahbauprodukten vorhehandeln, so wäre wohl ein milderer Ahlauf zu erzielen. Dieser Konditionalsatz scheint mir keine Utopie und herührt das zentrale Problem der pathologischen Ahlänfe in der Bauchspeicheldrüse überhaupt.

Zwar setzen unleugbar gelegentlich gerade die schwersten Pankreasattaeken ohne alle Vorboten ein, man erfährt auch nicht, daß irgendwelche Leiden vorangegangen sind, aher die Zahl derjenigen Falle, hei denen wiederholt leichtere Attacken vorausgingen, ist doch groß und wird immer größer werden, je fleißiger wir uns anamnestisch hemuhen und je feinere Symptome wir diagnostisch sicher verwerten können. Hat die Forschung fruher neben dem großen akuten Pankreasanfall nur noch die "chronische Pankreatitis" gelten lassen, so kann schon heute die Tatsaehe als feststehend gelten, daß, und zwar in weit überragender, ungeahnter Häufigkeit, auch ganz leichte akute Attacken vorkommen. Diese können ehensowenig als "chronische Falle" hingestellt, wie dem akuten

für den Anatomen sein mag, klinisch ein ungceignetes Wort. Damit soll nicht bestritten werden, daß auch von den Gefäßen her, sei es emholisch, sei es auf der Basis von Arteriosklerose oder auch durch Angiospasmen und namentlich der komplizierten Störungen der terminalen Blutversorgung im Sinne Rickers die autodigestive Reaktion ausgelöst werden kann. Marcus hat jüngst den Standpunkt erfolgreich vertreten und gesichert, daß der Pankreasschaden als "zweite" Krankheit (Rössle) segmental, reflektorisch-vasomotorisch einsetzt. daß neural vermittelte Durchhlutungsstörungen den fermentativen Gewehszerfall einleiten. Ich weise aher neben jenem Weg stärker auf den humoralen hin: Stoffe des Zerfalls, auf dem Blutwege zum Pankreas gelangend, werden den degenerativen Schaden, gefolgt von entzündlichem Zerfall, ehenso wie die zahlreichen Hämorrhagien als Folge von toxischen Störungen des Verhaltens terminaler Gefaße auslösen können. Auch an allen anderen Organen entstehen ja gelegentlich Parenchymschäden, gefolgt von Entzündung als Folge eines anderwärts im Organismus sich vollziehenden Eiweißzerfalls (FR. KAUFFMANN), (s. Kap. 7). So wie hei der Hirnhämorrhagie angiospastische Zustände für die Blutung weghereitend sein können und diese nicht mehr als die Rhexis eines einzelnen größeren Gefäßes im Gehirn aufgefaßt werden darf, können offenbar auch recht analoge Störungen in der Bauchspeicheldruse schließlich zu multiplen oder singulären Blutungen in die Drüse hincin führen, ein Ausdruck humoralen, toxischen Gefäß- und Epithelialschadens. Seltener wohl also canaliculär, in den Sekretgängen, hereitet sich ascendierend oder stagnierend das Ungluck vor, und autodigestiv werden dann auch die Gefäße arrodiert, weshall eine pathogenetische Zweigliederung in akute Pankreasnekrose mit oder ohne Blutung uns chensowenig wie die scharfe Ahgrenzung zur Gangran wesentlich erscheinen kann. Es handelt sich um morphologisch zwar verschiedene Bilder, aher klinisch doch meist um ein einheitliches autodigestives Geschehen verschiedener Grade, mit dadurch hedingten verschiedenen Auswirkungen, mag das Unglück auch auf verschiedenen Wegen geschritten sein, hamatogen epithelial-toxisch, wohl der häufigste Weg, oder auch neural-vasomotorisch das Gewehe schädigend und endlich wohl heute am meisten zurückzustellen canaliculär durch die Sekretgange ascendierend zum Parenchym, etwa wie bei der "Cholangie".

Unwesentlich scheint uns das infektiöse Moment. Wie uns im allgemeinen den Infektionen und der Entzündung die wechselnde Entzündungslage und Infektionsbereitschaft noch zu sehr veruachlässigt scheint, so wird auch im Einzelfalle am Beispiel der diffusen Erkrankungen der Bauchspeicheldrüse das Problem in den Hintergrund treten, oh die bakterielle Invasion das Frimäre oder Wesentliche war. Einerseits können die Bakterien ähnlich wie Galle oder Enterokinase aktivierend wirken oder die leukocytäre Einwanderung, andereseits kann aher auch nach anfänglicher steriler Entstehung der Autodigestion die hakterielle Beschickung sekundär hinzukommen. Jedenfalls steht fest—als tierexperimentelles wie als klinisches Ergehnis —, daß auch schwerste foudroyante Pankreasschäden bis zum Ende steril verlaufen können. Das

Was wußte die Klinik vorher von ihr? Man vermutete zwar eine Pankreasbeteiligung bei ehronischen Gallenwegserkrankungen. hatte Verdacht darauf bei Fettleibigen, bei Alkoholisten und hei Schlemmern, hatte aber keine Möglichkeit an der Hand, einen solchen Schaden nun auch mit Sicherheit nachzuweisen — es sei denn eben durch die Operation. Von der akuten Pankreasnekrose war der heftige Bauchschmerz bekannt, die Schmerzphanomene der leichteren Pankreatitiden sehienen aber in keiner Weise charakteristisch zu sein. So meinte Osen, daß sich die Pankreasschmerzen "durch nichts von atypischen Gallenkoliken oder Gastralgien unterscheiden" und etwa auch Adolf Schmidt, sie habe mehts Charakteristisches, sie konnten ehensogut von einem Uleus duodeni oder von Cholelithiasis ahhangen".

Erst seit Katscu die Schmerzuradiation des Pankreas als ein wirklich charakteristisches Symptom kennen gelehrt hat, erst seitdem ist es moglich geworden, fur die Klinik ein fast neues Krankheitshild — den leichten akuten Pankreasanfall — aufzudecken neben der Vertiefung der Symptomatologie auch der schon hekannten Krankheitshilder.

Es sind Schmerzen, die sich nicht nurin der suhjektiven Klage dokumentieren: eine Ausstrahlung nach links, ein Gurtelgefuhl in der linken Körperhällte, Schmerzen, die his zur linken Schulter hinaufziehen konnen, Schmerzen, die his zum Unterhauch reichen, an Sigmoiditis denken lassen oder an ein Carcinom des Colon descendens oder des S-Romanum, hei Obstipation, Flatulenz und scheinharen Stenosenerscheinungen, Schmerzen, die in den Ischiadieus ziellen oder uherhaupt in das linke Bein, oder auch Schmerzen, die nur im Rucken nehen der Wirbelsaule empfunden werden, dem achten his zehnten Dorsalsegment entsprechend, also in der Gegend des letzten Brust- und ersten Lendenwirbels, ähnlich einer Nierenkolik, nicht selten auch ausstrahlend wie diese nach vorn. scheinbar den Ureter entlang, auch his zur Inguinalgegend.

Diese Schmerzen aber lassen sich objektivieren. Die klassischen Headschen Zonen in streng segmentaler Anordnung werden nachweishar mit der ganzen Gesetzmaßigkeit jener viscero-sensonischen Beziehung, die wir als Hyperalgesie mit dosierten Warmereizen so prüfen können, daß jede Suggestion hei dieser Sensibilitatsprufung in Wegfall kommt (Kauffrahant) (siehe Kap. 14). Auch in der Tiefe der Muskulatur besteht veränderte Sensibilität. Durch paravertehrale Anästhesie, wie ich sie allgemein als Konsequenz der Zonenlehm inauguriert hahe (Laewen und v. Gaza hähen sie später therapeutisch auszuwerten versucht), sind diese diagnostischen Phanomene vorübergehend zu heseitigen. Ein Geschwur des Magenkorpers zeigt kaum je so klassisch diese Sensihilitätsphänomene und auch beim Nierenschmerz wird man einen voll ausgesprochenen Gartel meist vermissen. Darum legen wir auf dieses Schmerzphänomen der linken Seite das allergrößte Gewicht. Es ist buchstählich "führend", so daß wir allein dadurch sehon

¹ KAUFFMANN: Über die Latenzzeit der Schmerzempfindung im Bereich hyperalgetyer Zone bei Anwendung von Wärmerszen. Münch. med. Wechr 1921, Nr. 37.
² Bermann-Funtfönelle Fathologie

großen Anfall zugerechnet werden. Schon allein aus therapeutischen, prophylaktischen und prognostischen Gründen.

Für den akuten großen Anfall hat Guleke wahrscheinlich Recht, wenn er auf der Stoffwechseltagung 1924 ihn als ein wesentlich chirurgisches Leiden hezeichnet und die Frühoperation dafür fordert. Auch jeder Internist wird wissen, wie recht er oder auch Schmieden mit dieser Forderung hat, kann man doch oft genug nicht einmal die präzise Diagnose ahwarten, wenn man noch durch die Operation Rettung bringen will. Man steht vor einem unklaren großen peritonealen Bild mit Kollaps und oft hestehen dahei solche Schmerzen, daß man eher an einen paralytischen oder dynamischen Heus oder an eine Perforation denkt. Das gilt für den großen, plötzlich entstehenden, mit allgemein entzindlichen schwersten Baucherscheinungen einhergehendem akuten Anfall. Hier liegt mir nichts ferner, als mich nicht rückhaltlos der Indikation zum Eingriff anzuschließen, aher es gilt eben nicht mehr für jene leichten akuten Attacken, die wir erst in ihrer großen Häufigkeit seit 1925 durch die Arheiten meines damaligen Mitarheiters Karsen kennengelernt hahen 1.

Hat fast überall in der Nosologie die klassische Medizin des vorigen Jahrhunderts die großen Krankheitshilder klar erkaant und in ihrer Symptomatologie herausgearbeitet, so ist es moderner Klinik gelungen, jene Darstellungen aus ihrer Starre zu hefreien und die Erkenntnis ihrer fluktuierenden Erscheinungen in den latenten und larvierten Frühformen durch ärztlich und klinisch vertieftes Schauen zu erschließen. So ist die Symptomatologie und die Möglichkeit des klinischen Erkennens auch der leichten akuten Pankreaserkrankungen vom Erfassen des jähen Geschehens her bei der akuten Autodigestion eine Leistung dieser unserer klinischen Richtung ².

Den Anatomen und auch den Chrurgen sind zwar seit langem als Nehenhefunde, etwa hei Operationen wegen Gallensteinen Fettnekrosen im Pankreasgewehe hekannt oder das diffuse Paukreasödem, das hesonders Zoeffel beschrieben hat und auch andere Veränderungen, die als Residuen abgelaufener, in Heilung begriffener leichter akuter Anfälle angesehen werden konnten. Dabei mag Guleke recht hahen, wenn er einschränkend darauf hinweist, daß man auch bei Eröffnung der Bauchhöhle oft genug kritisch sich enthalten muß, die Aussage einer Verhärtung oder Schwellung des Pankreas mit Sioherheit zu machen. Trotz dieser Einschränkung ist an solchen und ähnlichen Befunden, die meist ehen als zufällige Nehenhefunde ethoben werden, nicht zu zweifeln. Viele Chirurgen hahen uns jetzt die Häufigkeit leichter akuter Pankreaserkrankungen als Sekundärschäden zugegeben, namentlich seit meinem Referat vor dem Chirurgenkongreß 1927.

Katson: Zur Klinik der Pankreaserkrankungen. Verh. Ges. Verdgskrkh., 4. Tg. 1924.
 Vom Pankreas. Jahreskurse ärztl. Fortbildg, März 1925.

² v. Beromann: Intern. Korreferat z. Chirurgie d. Pankress. Arch. klin. Chir. Bd. 148. Kongt. Ber. 1927.

Was wußte die Klimk vorher von ihr? Man vermutete zwar eine Pankreasheteiligung het ehronischen Gallenwegserkrankungen, hatte Verdacht darauf hei Fettleibigen, bei Alkoholisten und bei Schlemmern, hatte aher keine
Mögliehkeit an der Hand, einen solchen Schaden nun auch mit Sieherheit nachzuweisen — cs sei denn eben durch die Operation. Von der akuten Pankreasnekrose war der heftige Bauchschmerz bekannt, die Sehmerzphänomene der
leichteren Pankreatitiden schienen aher in keiner Weise eharakteristisch zu sein.
So meinte Oser, daß sieh die Pankreasschmerzen "durch nichts von atypischen
Gallenkoliken oder Gastralgien unterscheiden" und etwa auch Adolf Schhildt,
"sie habe niehts Charakteristisches, sie könnten ehensogut von einem Uleus
duodeni oder von Cholelithiasis ahhängen".

Erst seit Karsch die Schmerzirradution des Pankreas als ein wirklich eharakteristisches Symptom kennen gelehrt hat, erst seitdem ist es möglich geworden, fur die Klinik ein fast neues Krankheitshild — den leichten akuten Pankreasanfall — aufzudecken nehen der Vertiefung der Symptomatologie auch der schon hekannten Krankheitshilder.

Es sind Schmerzen, die sich nicht nur in der suhjektiven Klage dokumentieren: eine Ausstrahlung nach links, ein Gürtelgefuhl in der linken Korperhalite, Schmerzen, die his zur linken Schulter hinaufziehen können, Schmerzen, die his zum Unterhauch reichen, an Sigmoiditis denken lassen oder an ein Carcinom des Colon descendens oder des S-Romanum, bei Ohstupation, Flatulenz und scheinharen Stenosenerseheinungen, Schmerzen, die nur im Rucken nehen der Wirhelsault in das linke Bein, oder auch Schmerzen, die nur im Rucken nehen der Wirhelsaule empfunden werden, dem achten bis zehnten Dorsalsegment entsprechend, also in der Gegend des letzten Brust- und ersten Lendenwirhels, ähnlich einer Nierenkolik, nicht selten auch ausstrahlend wie diese nach vorn, scheinhar den Ureter entlang, auch his zur Inguinalgegend.

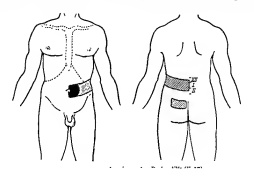
Diese Schmerzen aber lassen sich ohjektivieren. Die klassischen Headschen Zonen in streng segmentaler Anordnung werden nachweishar mit der ganzen Gesetzmäßigkeit jener viseero-sensorischen Beziehung, die wir als Hyperalgesie mit dosierten Warmereizenso prufen können, daß jede Suggestion hei dieser Sensibilitätsprufung in Wegfall kommit (Kauffmannt) (siehe Kap. 14). Auch in der Tiefe der Muskulatur hesteht veranderte Sensibilität. Durch paravertebrale Anasthesie, wie ieh sie allgemein als Konsequenz der Zonenlehre inauguriert habe (Laewen und v. Gaza haben sie spater therapeutisch auszuwerten versucht), sind diese diagnostischen Phänomene vorübergehend zu beseitigen. Ein Geschwür des Magenkörpers zeigt kaum je so klassisch diese Sensibilitätsphänomene und auch beim Nierenschmerz wird man einen voll ausgesprochenen Gurtel meist vermissen. Darum legen wir auf dieses Schmerzphänomen der linken Seite das allergroßte Gewieht. Es ist buchstablich "führend", so daß wir allein dadurch sehon

¹ KAUFFMANN: Über die Latenzzeit der Schmerzempfindung im Bereich hyperalgetischer Zone bei Anwendung von Wärmereizen. Munch. med. Wechr 1921, Nr. 37.

v Bergmann, Funktionelle Pathologie,

berechtigt sind, auch ohne Andeutung von Kollaps und ohne die großen dramatischen Erschemungen des akuten Anfalls an leichte Pankreasstorungen zu denken, wenn solche Linkszeichen sich finden.

Auch fruher wurde ab und an von aufmerksamen Beobachtern der Linksschmerz bei der Pankreatitis beschrieben. Aber er galt nicht als typisch. Minnich hat 1894 von einem in ganz ausgesprochener Weise nach links vom Epigastrium ausstrahlenden Sehmerz gesprochen, Order bis zur Gegend der Crista ilei hin. Das waren aber einzelne kasuistische Erhebungen, wie auch die Feststellungen von Ischiassymptomen oder Lumbago, die meist erst retrospektiv als



Pankreaszeichen erkannt wurden. JENOKEL hat einen solchen Fall heschriehen, auch Guleke einen Kranken mit derartigen Klagen spater an akuter Pankreasnekrose operiert.

Es ist wahrscheinlich die enge Beziehung zum Ganglion solare, die hier die ganz besonders ausgesprochenen Irraduerungen im Sympathicusverlauf in die Ruckenmarkssegmente und die entsprechenden Projektionen in die Haut, die Muskelschichten macht und auch in das Peritoneum parietale, dessen Sensibilität wir durch die Klopfzonen, die Kalk vornehmlich herausgearbeitet hat¹, nachweisen (Abb. 41).

Es war wahrscheinlich ein Irrtum — zum Teil erklarheh durch die haufige Vergesellschaftung von Gallenblasen- und Pankreaserkrankung, wenn Head die

Kalk: Problem und Ergebnisse der Gallenwegsdagnostik. Z. klin. Med. Bd. 109, H. 1/2, 1928.

linksseitige Zone, die auch er kannte, der Cholceystitis zuordnete. Und es war zweifellos ein Feblschluß, wenn er gerade ausgehend von diesen Beobachtungen die Lehre von der Kontralateralität der Zonen bei Erkrankungen innerer Organe aufstellte. Es kommen wohl sieher auch kontralaterale Ausstrahlungen vor, aher sie sind nicht die Regel und nicht gesetzmaßig. Und gerade im Oherhauch haben sie ehen meist besondere Bedeutung und weisen gerade dann, wenn sie gekreuzt zu dem klinisch verdächtigen Organe auftreten, auch auf die Organe derselben Seite — mögen sie nur vom Grundleiden mitaffiziert sein oder selbstandig erkrankt. Wenn auch NAUNYN in seiner "Klinik der Chole-lithiasis" hetont, daß die Gallenkohk an sich häufig nach links irradiiert, so wagen wir jetzt auch fur seine Fälle noch epikritiseb zu vermuten, daß es sich mindestens um begleitende leichtere akute Pankreaskomplikationen gehandelt hat.

Dabei ist schstverständlich vieles differential-diagnostisch zu überlegen: auch Entzundungszustande im Omentum, Ulcus, Perigastritis, der "Grimmdarm" kann einmal ahnliche Schmerzbilder hervorrufen, die Nephrolithiasis, der Milzinfarkt mit Perisplenitis, ein Colontumor usw., aber ein ganz großes Kontingent typischer segmentaler Linksschmerzen stellen eben doch die leichteren akuten Pankreasstorungen dar. Der Pankreasschmerz ist meist eigentümlich "folternd". was schon CLAESSEN 1842 her einem Falle bemerkte und oft von einem Vernichtungs- und Angstgefuhl hegleitet. Beides fehlt im wesentlichen heim Ulcusschmerz (ohne Ulcusperforation), der auch selten in dem Maße wie das Pankreas zu Ausstrahlungen neigt. Schwierig wird die Differentialdiagnose dann, wenn es sich um ein in das Pankreas hinem penetrierendes Ulcus handelt. Auch sonst kann die Differentialdiagnose gegen das Uleus, des Magen- und Zwölffinger-darms, schwierig werden. Ist fur diese gerade die Verstarkung des Schmerzes einige Zeit nach der Nahrungsaufnahme eharakteristisch, so kann das Pankreas ganz analog auf den Verdauungsreiz mit Verstarkung des Schmerzsymptoms reaguren. Das erght sich schon aus jenen Versuchen, welche die Autodigestion als abhangg vom Verdauungszustande der Druse er iesen, die dann prall gespannt ist.

Hangen diese Erscheinungen aber unmittelbar mit der Funktion und dem Funktionszustand der Organe zusammen, so wird es moglich sein, hier durch spezifische Funktionsprufungen mit organspezifischen Reizen, die aus Anamnese, Analyse des Beschwerdekomplexes und dem Korperstatus gewonnene Vermutungsdiagnose zu überprüfen und zu sichern. Aber dazu, daß überhaupt erst der Verdacht aufsteigt und eine Pankreaserkrankung in Erwagung gezogen wird, wird neben der oft unchamktenistischen spontaien Beschwerde die Erbebnig ausgesprochener Zonen immer mehr bettragen, wie von hier aus, also unmittelbar vom Krankenbett ber, die Aufdeckung jener akuten leichten Pankreasstörungen überhaupt erst gelungen ist, noch ohne daß anderes, wesentliches, diagnostisches Riistzeug zur Verfugung stand. Und deshalb werden wir auch dort, wo die jetzt gebräuchlichen Funktionsproben zur Verfugung stehen, selbst dann die Diagnose wagen dürfen, wenn bei typischer Beschwerde auch diese Proben ab und an ver-

sagen. Die akute leiehte Pankreatitis ist ja doch als eine lokalisierte Parenchymstörung, als kleinste partielle Autodigestion aufzufassen, ohne daß stets die Funktionsfahigkeit als Ganzes gestört zu werden braucht.

So versagt in diesen, den Internisten angehenden Fällen, auch meist die Palpation. Ist schon ein Pankreastumor zu tasten, so kann man auch hei akuten Pankreasstörungen aher nur ausnahmsweise den Pankreaskopf als harte Resistenz oder das ganze Pankreas als quer sich nach links hinüherziehenden wurstformigen Tumor ahgrenzen. Oft hindert sehon neben dem anatomisch recht unzuganglichen teifen Lager des Organs der hegleitende hartnäckige Meteorismus, mehr noch die reflektorische, unwillkurliche Muskelspannung (viseero-motorischer Reflex) die Palpation.

Fettstühle, typisehe Pankreasstuhle, werden ehenso nur in den leicht zu erkennenden sehwereren Fallen zu erwarten sein, wie auch eine Glykosurie. Nur wenn es zu einer völligen Funktionsstörung gekommen ist, werden die sog. Butterstühle, deren Fettgehalt häufig sehon mit hloßem Auge an dem gerinnenden Fetthelag zu erkennen ist, auftreten. Nur dann wird man auch im Mikroskop Ausnutzungsinsuffizienzen auffinden können als unverdaute Muskelfasern mit erhaltener Querstreifung und etwa noch Stärkekörner. Aher es genügt schon, wie sich klinisch und auch experimentell durch partielle Resektionen heweisen laßt, eine ganz geringe Fermentmenge, um eine normale fermentative Spaltung aufrechtzuerhalten. Dennoch sollte ma aher hei jeder Neigung zu ehronischen Durchfällen auch an eine Insuffizienz des Pankreas denken, meist für die Kategorie ehronischer Pankreasschaden.

Die Glykosurie sehließlich ist ein völlig uncharakteristisches und nur sehr seltenes Symptom diffuser akuter Parenchymschädigung. Der tuhuläre und der insulare Teil des Pankreas scheinen in ihrer Funktion weitgehend unahhängig voneinander zu sein, was ja auch umgekehrt hei der meist erhaltenen und normal funktionierenden außeren Pankreassekretion heim Diabetes mellitus zu erkennen ist. Aher wo eine Glykosurie auftritt, wird sie ein fuhrendes Symptom sein.

Sehr wichtig aber ist die Amylasurie der Pankreaskranken und ihre Feststellung mit der Wolllebruftsehen Diastaseprobe. Können wir als Norm etwa 64 E ansetzen, so wird man nur ausgesprochen hohe Werte ernsthaft für die Diagnose verwerten können, — auch dann, wenn feststeht, daß hei hoeh fieberhaften Krankheiten, ohne daß man gleich eine Pankreaserkrankung annehmen darf, nicht selten hohe Diastasewerte auftreten. Immerhin aher wird der Harndiastasewert hesonders dann geradezu entseliedend sein, wenn man, wie Katsen es vorgesehlagen hat, tägliche Bestimmungen vornimmt und den Kurvenverlauf über mehrere Tage in Betracht zieht.

Man spricht in diesem Zusammenhang geradezu von einer "Fermententgleisung" — ein prägnantes Wort, aber kein biologisch klarer Begriff. Es kommt hei Fallen leichter Pankreaserkrankungen auch dann zu Amylasurie, wenn in den Darm noch reichlich Bauehspeichel ausgeschieden wird. Es kann sich also nicht um eine einfache Ruckstauung handeln bei Versehluß des Ausführungsganges, sei es durch Entzündung, Spasmus, der bei der schwachen Muskulatur des Ductus Wirsungianns unwahrscheinlich ist, sei es durch Steinverschluß. Die Annahme, daß es unmittelbar durch Schadigung des Parenchyms zur Entgleisung der Sekretion ins Blut hin kommt, sieht Karson und Birker, gestützt durch die Beohachtungen, daß es einmal unmittelbar nach einer Operation, bei der das Pankreas mechanisch gedruckt worden war, und auch einige Male nach Röntgenhestrahlung der Pankreasgegend zu starker Amylasurie mit hochsten Diastasewerten kam.

Die Lipasewerte im Serum sind methodisch nur sehr schwierig feststellbar, wenn sie erhöht gefunden werden, für die Diagnose verwerthar, jedoch ehenfalls mit der Kritik keiner Eindeutigkeit nnd eines keineswegs regelmäßigen Vorkommens

Einen wesentlichen Fortsehritt bedeutet die duodenale Pankreasdiagnostik. Weniger dadurch, daß es mit der Duodenalsonde gelingt, Pankreassekret unmittelbar zu gewinnen, als dadurch, daß auf diesem Wege eine isolierte Funktionsprufung moglich geworden ist. Der nicht häufige Verschluß des Pankreasganges und der absolute Funktionsstreik der Druse lassen sich naturlich durch Fehlen des tryptischen Sekretes im abgezogenen Duodenalsaft erkennen. Aber selbst schwercre Pankreasstörungen brauchen is diesen Verschluß nicht aufzuweisen, sei es, daß der Nehengang bei Steinverschluß des Ductus Wirsungianus offen bleiht oder auch sonst pathologische Prozesse einhergehen, ohne daß eine Sperre der außeren Sekretion besteht. An meiner Klinik hat 1922 Karsch den Gedanken des Ätherreizes gehaht und mit v. FRIEDRICH klinisch die Methode des Sekretionsreizes des Pankreas durch duodenale Injektion von 2 ccm reinem Narkoseather ausgearbeitet1, die sich seither weitgehend eingehurgert hat. Schon CLAUDE BERNARD hatte den Äther als machtigstes Reizmittel für das Pankreas in Tierversuchen kennen gelehrt. Die Klinik ist sich heute wohl einig, daß, wenn auf den Ätherreiz nicht ein reicher Saftstrom von Bauchspeichel (20-80 ccm in 10 Minuten) in das Duodenum einsetzt, ein groher Pankreasschaden vorliegt. Dennoch schemt mir beweisender und auch schon fur kleine Schäden pathognomonisch, wenn auf den Atherreiz hin die typische Schmerzattacke einsctzt, worauf Kalk zuerst hingewiesen hat. Die gesunde Bauchspeicheldruse vertragt den Reiz meist obne Schmerzen, d h sie kann ihre Funktion augenblicklich den veranderten Anforderungen anpassen. Bei der kranken, auch nur leicht geschädigten Druse hat dieses Vermögen gehtten durch die Sekretproduktion, ist doch die Pankreaskapsel reich an spinalen sensiblen Nerven. Ich mochte glauben, daß hier der Schmerz als Ausdruck von Spannung der engierten Druse auftritt. So seheint mir von allen Proben eben gerade fur die Fruhformen und leichten Pankreaserkrankungen der Ätherschmerz recht.

¹ KATSCII: Bauchspeichelffuß auf Atherreiz, ein Verfahren, zugleich ein Beitrag uber Pankreasfunktion bei gastrischer Achylie. Khn Wschr. 1922, Nr. 3. — Zur duodenalen Pankreasfungnottk. Ebenda 1930, Xr. 20.

sagen. Die akute leichte Pankreatitis ist ja doeh als eine lokalisierte Parenchymstörung, als kleinste partielle Autodigestion aufzufassen, ohne daß stets die Funktionsfahigkeit als Ganzes gestört zu werden hraucht.

So versagt in diesen, den Internisten nngehenden Fallen, auch meist die Palpation. Ist schon ein Pankreastumor zu tasten, so kann man auch bei akuten Pankreasstörungen aher nur ausnahmsweise den Pankreaskopf als harte Resistenz oder das ganze Pankreas als quer sieh nach lunks hinuherziehenden wurstformigen Tumor ahgrenzen. Oft hindert schon neben dem maatomisch recht unzugänglichen tiefen Lager des Organs der hegleitende hartnackige Meteorismus, mehr noch die reflektorisehe, unwillkurliehe Muskelspannung (viscero-motorischer Reflex) die Palpation.

Fettstühle, typische Pankreasstühle, werden ehenso nur in den leicht zu erkennenden schwereren Fällen zu erwarten sein, wie auch eine Glykosurie. Nur wenn es zu einer völligen Funktionsstörung gekommen ist, werden die sog. Butterstühle, deren Fettgehalt häufig sehon mit bloßem Auge an dem gerinnenden Fetthelag zu erkennen ist, auftreten. Nur dann wird man auch im Mikroskop Ausnutzungsinsuffizienzen auffinden können als unverdaute Muskelfasern mit erhaltener Querstreifung und etwa noch Stärkekörner. Aher es genügt schon, wie sich klinisch und auch experimentell durch partielle Resektionen heweisen laßt, eine ganz geringe Fermentmenge, um eine normale fermentativs Spaltung aufrechtzuerhalten. Dennoch sollte man aher hei jeder Neigung zu chronischen Durchfällen auch an eine Insuffizienz des Pankreas denken, meist für die Kategorie chronischer Pankreasschäden.

Die Glykosuris schließlich ist ein völlig uncharaktenstisches und nur sehr seltenes Symptom diffuser akuter Parenchymschädigung. Der tuhulärs und der insuläre Teil des Pankreas sehemen in ihrer Funktion weitgehend unahhängig voneinander zu sein, was ja auch umgekehrt hei der meist erhaltenen und normal funktionierenden äußeren Pankreassekretion heim Diabetes mellitus zu erkennen ist. Aber wo eine Glykosurie auftritt, wird sie ein fuhrendes Symptom sein.

Sehr wichtig aber ist die Amylasurie der Pankreaskranken und ihre Feststellung mit der Wohlgemutischen Dastaseprobe. Können wir als Norm etwa
64 E ansetzen, so wird man nur ausgesproehen hohe Werte ernsthaft für die Diagnose verwerten konnen, — anch dann, wenn feststeht, daß bei hoch fieberhaften
Krankheiten, ohne daß man gleich eine Pankreaserkrankung annehmen darf,
nicht selten hohe Diastasewerte auftreten. Immerhin aber wird der Harndiastasewert besonders dann geradezu entscheidend sein, wenn man, wie Katsch es vorgeschlagen hat, tägliche Bestummungen vornimmt und den Kurvenverlauf über
mehrere Tage in Betracht zieht

Man spricht in diesem Zusammenhang geradezu von einer "Fermententgleisung" — ein prägnantes Wort, aber kein hiologisch klarer Begriff. Es kommt bei Fällen leichter Pankreaserkrankungen auch dann zu Amylasurie, wenn in den Darm noch reichlich Bauchsperchel ausgeschieden wird. Es kann sich also nicht um eine einfache Rückstauung handeln bei Verschluß des Ausführungsganges, sei es durch Entzündung, Spasmus, der hei der schwachen Muskulatur des Ductus Wirsungianus unwahrscheinlich ist, sei es durch Steinverschluß. Die Annahme, daß es unmittelbar durch Schädigung des Parenchyms zur Entgleisung der Sekretion ins Blut hin kommt, sieht Karson und Birkert, gestutzt durch die Beobachtungen, daß es einmal unmittelbar nach einer Operation, bei der das Pankreas mechanisch gedruckt worden war, und auch einige Male nach Röntgenbestrablung der Pankreasgegend zu starker Amylasurie mit hochsten Diastasewerten kam.

Die Lipasewerte im Serum sind methodisch nur sehr schwierig feststellbar, wenn sie erhöbt gefunden werden, fur die Diagnose verwertbar, jedoch ebenfalls mit der Kritik keiner Eindeutigkeit und eines keineswegs regelmaßigen Vorkommens.

Einen wesentlichen Fortschritt hedeutet die duodenale Pankreasdiagnostik. Weniger dadurch, daß es mit der Duodenalsonde gelingt. Pankreassekret unmittelhar zu gewinnen, als dadnrch, daß auf diesem Wege eine isolierte Funktionsprüfung möglich geworden ist. Der nicht häufige Verschluß des Pankreasganges und der absolute Funktionsstreik der Druse lassen sich natürlich durch Feblen des tryptischen Sekretes im abgezogenen Duodenalsaft erkennen. Aber selbst schwerere Pankreasstorungen hrauchen ja diesen Verschluß nicht aufzuweisen, sei es, daß der Nehengang hei Steinverschluß des Ductus Wirsungianus offen hleibt oder auch sonst patbologische Prozesse einhergehen, ohne daß eine Sperre der außeren Sekretion besteht. An meiner Klinik hat 1922 Katsch den Gedanken des Ätherreizes gehaht und mit v. FRIEDRICH klinisch die Methode des Sekretionsreizes des Pankreas durch duodenale Injektion von 2 ccm remem Narkoseather ausgearbestet1, die sich seither weitgehend eingeburgert bat. Schon CLAUDE BERNARD hatte den Äther als mächtigstes Reizmuttel fur das Pankreas in Tierversuchen kennen gelehrt. Die Klinik ist sich heute wohl einig, daß, wenn auf den Ätherreiz nicht ein reicher Saftstrom von Bauchspeichel (20-80 ccm in 10 Minuten) in das Duodenum einsetzt, ein grober Pankreasschaden vorliegt. Dennoch scheint mir beweisender und auch schon fur kleine Schaden pathognomonisch, wenn auf den Ätherreiz hin die typische Schmerzattacke einsetzt, worani Kalk zuerst hingewiesen hat. Die gesunde Bauchspeicheldruse vertragt den Reiz meist ohne Schmerzen, d h. sie kann ibro Funktion augenblickheh den veranderten Anforderungen anpassen Bei der kranken, auch nur leicht geschädigten Drüse hat dieses Vermögen gelitten durch die Sekretproduktion, ist doch die Pankreaskapsel reich an spinalen sensiblen Nerven. Ich mochte glauben, daß hier der Schmerz als Ausdruck von Spannung der erigierten Druse auftritt. So scheint mir von allen Proben eben gerade für die Fruhformen und leichten Pankreaserkrankungen der Ätherschmerz recht

¹ Katzen. Bauchspeichelfluß auf Ätherren, ein Verfahren, zugleich ein Beitrag über Pankreasfunktion bei gastrischer Achylie. Khn. Wschr. 1922, Nr. 3. — Zur duodenalen Pankreasdiagnostik. Ebenda 1930, Nr. 39.

wesentlieb zu sein, besonders wenn er die Ausstrahlung nach links zeigt, völlig eindeutig ist er jedoch auch nicht.

Was liegt jenen leichten akuten Attacken zugrunde, die noch gar nicht genugend in ihrer Häufigkeit gewürdigt werden im Vergleich zur Seltenheit der sehweren akuten Autodigestion?

Die pathologische Anatomie gibt in dieser Hinsicht naturgemäß nur wenig. Sie stellt, wie wir schon gesehen haben, allenfalls die Folgen als zufallige akzidentelle Befunde oft erst Jahre oder Jahrzehnte später als Pankreassklerosen oder Residuen von Fettgewebsnekrosen fest. Fraglos, daß die sog. chronische Pankreatitis, daß die Pankreassklerose als Residuum sehwererer und leichterer Attacken resultieren kann, ich erinnere nur an Koertes Fall, bei dem nach Jahren ein diabetisches Koma als Spätfolge einer akuten Pankreasattacke eintrat. Die Beziehungen von Zuckerhaushalt und Pankreatitis sind, wie schon gesagt, recht lockere. Dennoch kann sowohl Hyperglykamie wie im akuten Anfall auch einmal Hypoglykamie bis zum hypoglykämischen Sliock resultieren, und Banting und Best haben bei ihren klassischen Insulinexperimenten ja auch ursprünglich die Tatsache benutzt, daß Abdrosselung der außeren Sekretion des Pankreas zu einer Hyperfunktion des endokrmen Apparates, ja zu Hypertrophie der Langerhansschen Inseln führen kann. Auch die therapeutische Konsequenz einer Chrurgie des Diabetes durch Unterbindung eines Drüsenteils, wie Mans-FELD es vorgeschlagen hat, oder auch durch Unterbindung der Parotis, die ja funktionell dem Pankreas nabesteht, was Seelig an meiner Klinik versucht hat1, beruht hierauf. Praktische Erfolge baben sich dabei nicht zeitigen lassen. Man sollte dem Bemuben ferner mit Skepsis begegnen. Es ist eben jeder Grad von Pankreasstorung und Drüsenausfall denkbar, ohne daß der Koblehydratstoffwechsel irgendwie ergriffen wird. Ja, trotz der Insulmara sollte man sieh nicht verleiten lassen, jede Glykosume und auch nicht jeden echten Diabetes für einen Pankreasdiabetes zu erklaren. Für die Genese des Pankreasdiabetes aber spielt die Haufigkeit der leichten Pankreasattacken sieher als Primum movens eine größere Rolle, als noch heute angenommen wird. KATSCH hat das durch seinen Schuler Woehrmann an einer umfangreichen Statistik aufzeigen lassen.

Ich bin auch der Meinung, daß so manche Perigastritis und Periduodenitis, manche Residuen von Entzundung in der Bursa omentalis historische Dokumente sind, eines abgelaufenen Geschehens im Pankreas, das auf die Nachbarsehaft als mildere Fermentperitonitis übergriff, analog den foudroyanten Peritonitiden, die uns bei den schweren Anfallen so gelaufig sind. So hegt die Formulierung nahe, daß dieselben Zustände, die wir bei der akuten schweren Pankreasauto-digestion kennen, nur in abgeschwachtem Maße für die so häufigen leichteren Attacken gelten, und daß für die Schwere des Bildes gerade wie im Experiment verantwortheh ist (neben anderen Bedingungen) der Funktionszustand der Druse

¹ SEELIO: Zur chururgischen Behandlung der Zuckerkrankheit. Arch. kin. Chir. Bd. 157, 1929. — Über Beziehungen zwischen Parotis, Pankreas, Blutzucker und Diabetes mellitus. Klin. Wschr. 1928, Nr 26.

im Moment, in dem die Auslösung — Schmieden spricht von der "Explosion"—
entritt. Wer gerade eine reichliche Fettmahlzeit genossen hat, ja wer große
Quantitäten von Sahne als paradoxe Diätverordnung zu sieh nahm, ist momentan disponierter zur schweren Attacke als der Hungernde, weil seine Drüse sekretstrotzend gefullt ist. Wenn gelegentlich — Katsent wies darauf hin — die einfache
Eröffnung der Bauchlichle auch ohne Eingriff heim Pankreasparenchymschaden
schon gute Erfolge erzielt, ist es da nicht emfach die Nahrungsahstinenz und
damit die funktionelle Schonung der Druse, die den günstigen Verlauf zeitigt?
Wir empfehlen auch bei leichten Attacken ahsolute Karenz von 3 mal 24 Stunden
und dann noch fur ein paar Tage eine ausschließliche Kohlehydrotdiat. Ja, wer
Pankreasanfalle gehabt hat, dem sollten größere Mengen von Fetten, namentlich schwer emulgierbare und großere Fleischmengen dauernd verboten werden,
Ich glaube, wenn de Mensehen mit Fettbauch zu Pankreasanfällen disponiert
seheinen, daß bedes, Fettsucht wie Pankreasattacke, auf die Eßsucht zuruckzuführen ist, und ein anderer Kausalnexus vielleicht gar nicht besteht.

Ein ganz großes Kontingent, namentlich gerade bei leichteren Pankreasattacken mit dem diagnostisch führenden Linkssehmerz, stellen die Kranken mit Cholecystopathie. Bei den Dyskinesien der großen Gallenwege, bei denen es meist nieht auf mechanischer Grundlage, sondern durch neuromuskulare Veranderungen zu Dehnung und Verdickung, etwa des Choledoehus, analog der "idionathisehen Oesophagusdilatation mit Kardiospasmus" kommen kann, konnen leicht ie nach der Lage des Choledochus und des Ductus Wirsingianus zueinander Zustande resultieren, die die Galle und das Trypsin bin und her schieben, ohne daß der Weg ins Duodenum bei jeder Mahlzeit richtig gefunden wird. Gewiß reicht der normale Sekretionsdruck zu dieser pathologischen Injektion in den Pankreasgang nicht aus, aber bei den "Dyskinesien" hegen andere Funktionsverhaltnisse vor. Wir glauben, - KALE hat das besonders herausgearbeitet1-, daß die Gallenblase nicht nur Kondensationsapparat für die Lebergalle ist, sondern em Druekventil darstellt. Was aus dem Choledoehus nicht heraus kann, sammelt sich rueksteigend im Reservoir, im Notventil der Gallenblase. Ist bei den Dyskinesien gerade diese Druckregulierung gestort, so kann es hier geradeso wie nach der Exstirpation der Gallenblase zu einem viearnerenden Einspringen der großen Gallenwege als Reservoir kommen. Dadurch steigt bei der langeren Stagnation auch die Disposition zur Insektion der Gallenwege ebensosehr wie zur Invasion von infizierter Galle weit in die Pankreasgange hinein. So hat auch Kalk mit Recht hervorgehoben*, daß die Besehwerderezidive nach Gallenblasenexstirpationen, die ja durehaus nicht klein an Zahl sind, haufig den Charakter der Linksirradiation, zum Teil auch mit noch anderen Pankreassymptomen kombiniert, zeigen. Zweifellos sind haufiger als Steinrezidive oder zuruckgelassene Steine im Choledochus und auch als die "Adhasionsbesehwerden"

¹ Kalk: Probleme und Ergebnisse der Gallenwegsdiagnostik. Z. klm. Med. Bd. 109, H. 1/2, 1928

² KALE: Von den Folgen der häufigsten Bauchoperationen. Jkurse ärztl Fortbildg 1927.

die Ursache soleber Rezidive sekundare Pankreasassektionen. Umgekehrt kann, wie Westphale experimentell gezeigt hat, auch in die Leber- und Gallenwege rückgestanter Pankreassast kommen, diese in den verschiedensten Intensitäten schädigen und alle Grade eines Leberparenchymschadens his zur Nekrose hin erzeugen, so daß Bilder selhst wie hei der akuten gelhen Leberatrophie und der Girrhose in der Leher entstehen können, in der Gallenblase his zur Gangrän, während im Choledochus gelegentlich nur die Funktion der Elastica ausgehoben wird. Westphal hat es geradezu so ausgedrückt, daß eine funktionelle Pathologie zwiseben den großen Pankreasgängen und den großen Gallengängen wie eine Einheit ausgestellt werden kann, bei der ein Circulus vitiosus einmal zur Schädigung der Leher- und Gallenwege, das andere Mal zur autodigestiven Schädigung des Pankreas fuhrt. Die Dyskinesie, die Betriebsstörung, geht so oft den chemischen Schäden, den Fermentschäden, voraus, und das letzte Glied in der Kette erst ist das anatomisch Faßhare, weshalb hei Pankreassehmerzen allein der Chirurg oft niehts finden wurde, wenn er aufmachte — kaum ein anatomisches Suhstrat.

Zweifellos kann die Mitbeteiligung des Pankreas bei Cholecystopathien nicht nur auf dem direkten Wege durch die eben geschilderte Sekretrückstauung zustande kommen, sondern, wie eingangs betont, noch sehr viel häufiger auf dem Blut- und Lymphwege. Die Pankreatitis gerade in ihren leichten Formen ist auch wahrseheinlich ein allerdings seitenes Begleitgesehehen bei akuten Infektionskrankheiten. Auch hier zeigt sich wieder die funktionelle Zusammengehörigkeit von Parotis und Pankreas in der relativ häufigen Komplikation der Parotitis epidemica mit solchen leichteren Pankreassehäden, hei denen als Ausdruck akut entzundlicher Veranderungen neben typischem Schmerzsyndrom und Fettstuhlen auch manehmal ein wurstformiger Pankreastumor palpabel wird. Karson hat Pankreatuts nach Banginfektion heschrieben.

Im Verlauf septischer Prozesse kann es naturlich ehenso leicht zu Pankreasahscessen kommen, wie es bei der Syphilis indurative oder gummöse Prozesse
auch in der Bauchspeicheldruse ganz selten einmal gehen kann, die zur Ursache
großerer oder kleinerer Attacken werden. Pankreassteine sind recht selten und
kommen fur die Auslosung der kleinen Pankreatitiden wohl üherhaupt nicht
in Frage, da sie, die wohl stets infolge von größeren entzündlichen Prozessen
auftreten, zum Verschluß des Hauptganges oder mindestens eines größeren Bezirkes fuhren und damit das große Bild der akuten Pankreasnekrose auslösen.

Bei der Behandlung der Pankreasattacken bleibt der akute große Krankheitsfall in der Domane der Chirurgie. Nicht einmal die Sicherung der Differentialdiagnose soll hier vom Internisten abgewartet werden. Besteht nur der begründete Verdacht, so kann allenfalls durch völliges Nahrungsverbot noch eine gewisse Zeit gewonnen werden, diese sollte aber nur zur Vorbereitung der Operation genutzt werden. Gar nicht selten spielt sich das ganze Drama vom ersten Schmerzanfall bis zum tödlichen Ausgang innerhalh von weniger als 24 Stunden ab. Dabei kann zweifellos durch rechtzeitige Operation durch Entspannung des Pankreas, Ableitung des fermentreichen, giftigen Exsudates, die Allgemeinvergiftung ge-

mildert und damit die Genesung eingeleitet werden. Bei rechtzeitiger Operation ist die Prognose also durchaus nicht infaust.

Jene andere Gruppe von Attacken, die ebenfalls akut auftreten, aber in ihrem Syndrom von vornherein leicht erscheinen, ja bisher meist gar nicht als solehe erkannt wurden und unter ganz anderer diagnostischer Flagge gingen, jene lokalen circumscripten singulären oder multiplen Parenehymsehaden, bieten dem Chirurgen gar keine Angriffsfäche. Dennoch nützt auch ihm die Kenntnis und Aufstellung dieser neuen Krankheitsgruppe von so großer Haufigkeit. Er wird diagnostisch Vorteil daraus ziehen konnen, wenn er, wie bei der Appendieitis, sieh sagen darf, meist sind sehon leichtere Anfalle vorausgegangen, und er muß nach diesen fragen. Er wird sich auch, um kunftige Komplikationen zu vermeiden, bei den operierten Fällen die interne, diätetische Prophylaxe zu eigen maehen.

Denn die Therapie der kleinen Attacken wird im wesentlieben eine diätetische sein und damit wiederum im Sinne unserer alten Versuche mit Gulere eine Prophylaxe gegen neue Anfalle darstellen. Daß die uherstandene erste Attacke selbst vielleicht eine Resistenzerhohung gegen neue Anfalle schafft, daß durch Vorbehandlung mit Trypsin und Pankreasstoffen eine schwere, drohende Attacke dementsprechend gemuldert werden könnte, ist praktisch durchaus nicht hinreichend erprobt. Solche Wege scheinen mir immerhin noch aussichtsreicher als der Versuch einer passiven Immunisierung

Die entzündliche erkrankte Bauehspeieheldrüse soll möglichst dauernd sekretarm bleihen. Ist nach den ersten 2—3 mal 24 Stunden eine völlige Nahrungskarenz nicht mehr durchzuführen, so muß eine möglichst geringe Leistung der Bauchspeicheldruse fur die fermentative Spaltung der Nahrungsstoffe beansprucht werden zur funktionellen Ruhigstellung des Organs. Darum sollte Fett völlig ferngehalten werden, was um so leichter ist, als die Pankrenskranken meist eine Ahneigung dagegen haben. Auch spater beschrunkt man sich am besten auf kalte Butter. Am wenigsten Drüsenarbeit verlangen Zuckerfösungen und leichte Kohlehydratspeisen aus Mondamin, Malzena und Reis mit Fruchtsätten, gerostetes Weizenbrot und zarte Gemise. Fleisch soll fettarm sein und fettarm zubereitet werden bei quantitativer Beschränkung. Auch nach den Hungertagen soll die Kost noch unzurreichend bleihen und erst langsam vollwertig werden.

Die Substitutionstherapie für die Pankreasfermente hat zu heachten, daß die Salzsaure des Magens Pankreaspraparate oft zerstört, es schemt das aber nicht der Fall heim Pankreon-Rhenania, dem Enzypan und dem Präparat von Witte, die gegen Saureangriffe in verschiedener Weise gesehutzt sind. Meist wird in der Praxis unterdosiert, hedarf man wirklich eines Ersatzes der äußeren Pankreassekretion, sind etwa 12 Tabletten Pankreon pro Tag sieher nieht zuviel.

Der Internist wird selten leichtere Pankreasparenchymsehiden isoliert zu behandeln haben. Die sog. Pankreatitis, die wohl auch besser mit "Pankreopathie" zu bezeichnen ware, weil fur leichte Fälle Obduktionsbefunde fast fehlen, also das Entzundliehe und Degenerative nicht geschieden werden kann, ist in den meisten Fallen Sekundarerkrankung nach infektiösen Chelocystopathien oder

die Ursache solcher Rezidive sekundare Pankreasaffektionen. Umgekehrt kann, wie WESTPHAL experimentell gezeigt hat, auch in die Leber- und Gallenwege rückgestauter Pankreassaft kommen, diese in den verschiedensten Intensitäten schädigen und alle Grade eines Leberparenchymsehadens bis zur Nekrose hin erzeugen. so daß Bilder selhst wie bei der akuten gelben Leberatrophie und der Cirrhose in der Leber entstehen können, in der Gallenblase bis zur Gangrän, während im Choledochus gelegentlich nur die Funktion der Elastica aufgehoben wird. Westphal hat es geradezu so ausgedrückt, daß eine funktionelle Pathologie zwischen den großen Pankreasgängen und den großen Gallengangen wie eine Einheit aufgestellt werden kann, bei der ein Circulus vitiosus einmal zur Schadigung der Leber- und Gallenwege, das andere Mal zur autodigestiven Schadigung des Pankreas fuhrt. Die Dyskinesie, die Betriehsstörung, geht so oft den chemischen Schäden, den Fermentsehaden, voraus, und das letzte Glied in der Kette erst ist das anatomisch Faßbare, weshalb bei Pankreasschmerzen allein der Chirurg oft nichts finden wurde, wenn er aufmachte - kaum ein anatomisches Suhstrat.

Zweifellos kann die Mitbeteiligung des Pankreas bei Cholecustopathien nicht nur auf dem direkten Wege durch die eben geschilderte Sekretrückstauung zustande kommen, sondern, wie eingangs betont, noch sehr viel häufiger auf dem Blut- und Lymphwege. Die Pankreatitis gerade in ihren leichten Formen ist auch wahrscheinlich ein allerdings seltenes Begleitgeschehen bei akuten Infektionskrankheiten. Auch hier zeigt sich wieder die funktionelle Zusammengehörigkeit von Parotis und Pankreas in der relativ häufigen Komplikation der Parotitis epidemica mit solchen leichteren Pankreasschäden, bei denen als Ausdruck akut entzundlicher Veranderungen neben typischem Sehmerzsyndrom und Fettstuhlen auch manehmal ein wurstformiger Pankreastumor palpabel wird. KATSCH hat Pankreatitis nach Banginfektion besehrieben.

Im Verlauf septischer Prozesse kann es natürlich ebenso leicht zu Pankreas-

abseessen kommen, wie es bei der Syphilis indurative oder gummbse Prozesse auch in der Bauchspeicheldruse ganz selten einmal gehen kann, die zur Ursaehe großerer oder kleinerer Attacken werden. Pankreassteine sind recht selten und kommen fur die Auslosung der kleinen Pankreatitiden wohl uberhaupt nicht in Frage, da sie, die wohl stets infolge von größeren entzundlichen Prozessen auftreten, zum Verschluß des Hauptganges oder mindestens eines größeren Bezirkes fuhren und damit das große Bild der akuten Pankreasnekrose auslösen.

Bei der Behandlung der Pankreasattacken bleibt der akute große Krankheitsfall in der Domane der Chirurgie. Nicht einmal die Sicherung der Differentialdiagnose soll hier vom Internisten abgewartet werden. Besteht nur der begrundete Verdacht, so kann allenfalls durch volliges Nahrungsverbot noch eme gewisse Zeit gewonnen werden, diese sollte aber nur zur Vorbereitung der Operation genutzt werden. Gar nicht selten spielt sich das ganze Drama vom ersten Schmerzanfall bis zum tödlichen Ausgang innerhalb von weniger als 24 Stunden ab. Dabei kann zweifellos durch rechtzeitige Operation durch Entspannung des Pankreas, Ableitung des fermentreichen, giftigen Exsudates, die Allgemeinvergiftung gemildert und damit die Genesung eingeleitet werden. Bei rechtzeitiger Opcration ist die Prognose also durchaus nicht infaust.

Jene andere Gruppe von Attacken, die ehenfalls akut auftreten, aher in ihrem Syndrom von vornherein leieht erscheinen, ja hisher meist gar nieht als solehe erkannt wurden und unter ganz anderer diagnostischer Flagge gingen, jene lokalen eireumseripten singulären oder multiplen Parenehymsehäden, bieten dem Chirurgen gar keine Angriffsfläche. Dennoch nützt auch ihm die Kenntnis und Aufstellung dieser neuen Krankheitsgruppe von so großer Haufigkeit. Er wird diagnostisch Vorteil daraus ziehen können, wenn er, wie hei der Appendieitis, sich sagen darf, meist sind sehon leichtere Anfälle vorausgegangen, und er muß nach diesen fragen. Er wird sich auch, um kunftige Komplikationen zu vermeiden, bei den operierten Fallen die interne, diätetische Prophylaxe zu eigen machen.

Denn die Therapie der kleinen Attacken wird im wesentlichen eine diatetische sein und damit wiederum im Sinne unserer alten Versuehe mit GULEKE eine Prophylaxe gegen neue Anfälle darstellen. Daß die überstandene erste Attacke selbst vielleicht eine Resistenzerhöbung gegen neue Anfälle schafft, daß durch Vorhehandlung mit Trypsin und Pankreasstoffen eine schwere, drohende Attacke dementsprechend gemüldert werden könnte, ist praktisch durchaus nicht hinreichend erprobt. Solche Wege scheinen mit immerhin noch aussichtsreicher als der Versuch einer passiven Immunisierung.

Die entzündliche erkrankte Bauchspeicheldruse soll möglichst dauernd sekretarm hleihen. Ist nach den ersten 2—3 mad 24 Stunden eine völlige Nahrungskarenz nicht mehr durchzufuhren, so muß eine möglichst geringe Leistung der Bauchspeicheldruse fur die fermentative Spaltung der Nahrungsstoffe beansprucht werden zur funktionellen Ruhigstellung des Organs. Darum sollte Fett vollig ferngehalten werden, was um so leichter ist, als die Pankreaskranken meist eine Ahneigung dagegen haben. Auch spater heschrankt man sich am besten auf kalte Butter. Am wemgsten Drusenarbeit verlangen Zuekorlosungen und leichte Kohlehydratspeisen aus Mondamm, Maizena und Reis mit Fruchtsäften, gerostetes Weizenbrot und zarte Gemüse. Fleisch soll fettarm sein und fettarm zubereitet werden hei quantitativer Beschränkung. Auch nach den Hungertagen soll die Kost noch unzureichend hleiben und erst langsam vollwertig werden

Die Suhstitutionstherapie für die Pankreasfermente hat zu heachten, daß die Salzsäure des Magens Pankreaspraparate oft zerstort, es seheint das aher nicht der Fall heim Pankreon-Rhenania, dem Enzypan und dem Präparat von Witte, die gegen Saureangriffe in verschiedener Weise geschutzt sind. Meist wird in der Praxis unterdosiert, hedarf man wirkheh eines Ersatzes der außeren Pankreassekretion, sind etwa 12 Tabletten Pankreon pro Tag sieher nicht zuviel.

Der Internist wird selten leichtere Pankreasparenchymschaden isoliert zu behandeln haben. Die sog. Pankreatitis, die wohl auch besser mit "Pankreopathie" zu hezeichnen ware, weil fur leichte Falle Ohduktionsbefunde fast schlen, also das Entzundluche und Degenerative nicht geschieden werden kann, ist in den meisten Fällen Sekundärerkrankung nach insektiosen Chelocystopathien oder

her einem Uleus meist an der Hinterwand des Duodenum, das in entzündliche Beziehung zum Pankreas getreten ist, es braucht dahei nicht gleieh eine tiefe Penetrationshohle vorhanden zu sein. Ernsthaft ist aber noehmals zu hetonen, daß jene Schaden nicht nur per continuitatem erwachsen oder gar sieh nur kanalieulär quasi "dyskinetisch" fortsetzen. Ist uns der hämatogene Schaden als degenerativer, gefolgt von mesenehymaler Entzundung hämatogen geläufig geworden, gerade durch Kauffmann fur die Schleimhaut des Magenparenchyms, dann fur die Leber, auch für die Niere und den Diekdarm, so werden wir auch hamatogene Pankreopathien bei körpereigenem Eiweißzerfall anerkennen als die häufigste Fernwirkung humoraler Art, gegen welche der neuro-viseerale Reflex, den MARCUS hesonders in den Mittelpunkt stellen will, eher zurücktritt. Sie sind dem Chirurgen in sehwerer Form als postoperative Pankreasnekrosen geläufig und



auch dort nicht nur mechanisch durch unmittelbare Pankreaslasion, oder auf embolischem Wege erklarbar. Wenn wir wissen, daß auch die postoperativen Schäden zu einem nicht unerhehliehen Teil Eiweißzerfalls-Toxikosen sind, so ist uns Analoges beim Infekt, hei Verhrennungen, schwereren Insolationen, traumatischen Gewehszertrümmerungen und anderen Autotoxikosen durchaus geläufig. Endlich fragt es sich auch hier wieder, oh nur jene großen toxischen Dosen von Stoffen, die ahnlich dem Histamin, Acetyleholin und Adenosin wir-Abb 42 Duodenaklivertikel, typische Lokalisation ken, jene Parenchymsehäden hervorrufen, in der Papillengegend oder oh allergische Üherempfindlichkeits-

zustände nicht auch hier manchmal bestehen, gerade wie in Rossles führenden Experimenten, so daß wiederholte Schaden durch kleine Dosen von Eiweißzerfallsprodukten - etwa gehäufte Infekte - eine hyperergisehe Lage hervorrufen konnten, eine Senschiltsierung, bei denen ein Organ mehr oder weniger elektiv in die degenerativ entzundliche Reaktionsform gerat.

Das Duodenaldwertikel an der Papilla Vaters. Dort wo der Choledoehus durch den Pankreaskopf hindurch verlaufend schrag durch die Muskelschichten des Duodenum in der Papilla Vateri mundet, ist, offenbar praformiert, eine sehwache Stelle der Darmwand. So wird der Lieblingssitz von Pulsionsdivertikeln gerade an diesem Punkt des Duodenum erklart. Viele solche Divertikel wurden sicher von Obduzenten wie Chirurgen ubersehen, denn wenn entzundliche Wandveränderungen fehlen und das Säekchen leer ist, liegt es sehlaff oder gar muskular kontrahiert bedeutungslos an dieser fur das Gangsystem der beiden großen Verdauungsdrusen doch so wesentliehen Stelle. Tr , subtile Rontgendiagnostik hat die relative Haufigkeit jenes Duodenalvertikels erwiesen und nicht selten als uberraschenden Erklarungsgrund, und

als Primum movers Komphkationen 1. A auch hier, wie bei de kulosis in die Krass das Divertikels son 2 mit Divertikeln 2. darms und auch 11 Magens (Abb 42)

Die entzunduch infiltmente Divertikelwand und Pendivertikulitis greaft den Ductus pankreaticus odei Choledochus, auch auf die Endvereinigung beider ober oder das hart geschwollene Dıvertikel ubt eine Pelottenwirkung auf die Gange aus. So entsteht Cholostase, meist nur als partielle Stenose, die nicht zum Ikterns fubrt. kommt es zu Stagnationen, Infektion, Steinbildung in den extrahenatischen Gallenwegen, namentlich der Gallenblase, kurz sekundar zu allen Mog-

rhebliche Beschwerden und objektiv nachweisbare wahrscheinlich, daß diese erst dann entstehen, wenn 'tuplen Divertikeln des Colon, die Abnormität der Divertider Divertikultis ubergeht. Dabet scheint uns hier vorkommend noch haufiger als die Vergesellschaftung lerer Stelle des Verdauungsrohres namentlich des Dick-



Abb 43 Carcinom des Pankreas Verdrängung des Magens, das Duodenum länft in weltem Bogen um das vergroßerte l'ankreas herum

lichkeiten fur Cholevystopathien, fur Erkrankung der extra- ja intrahepatisehen Gallenwege überhaupt. Nieht selten aber bleibt es wohl bei den Symptomen der mehr oder weniger reinen Dyskinesien der extrahepatischen Gallenwege, Gallenblasentenesmen, entsprechend Kohken, ohne klaren Gallenblasenbefinnd, bis endlich das Divertikel als zureichende Erklärung erwiesen wird.

Genau das gleiche gilt vom Pankreasgang. Jener diagnostisch so entscheidende Linksschmerz bis zu echten Pankreaskoliken, hohen Diastasewerten, allen Zeichen, daß das Pankreas mehr oder weniger schwer affiziert ist. Auch das Wechselspiel, bald die Gallengangsstagnation, dann wieder die Stagnation im

Bero, H. H.: Über das klinische und röntgenologische Bild der Hiatusbruche und Divertikel des Magen-Darmkanals Verh. Ges. Verdgekrikh Leipzig; Thieme 1930.

bei einem Uleus meist an der Hinterwand des Duodenum, das in entzündliche Beziehung zum Pankreas getreten ist, es braucht dabei niebt gleich eine tiefe Penetrationshohle vorhanden zu sein. Ernsthaft ist aber nochmals zu betonen, daß jene Schaden nieht nur per continuitatem erwachsen oder gar sich nur kanalieular quasi "dyskinetisch" fortsetzen. Ist uns der hämatogene Schaden als degenerativer, gefolgt von mesenchymaler Entzündung hamatogen geläufig geworden, gerade durch Kauffmann fur die Schleimhaut des Magenparenchyms, dann fur die Leber, auch für die Niere und den Dickdarm, so werden wir auch hamatogene Pankreopathien bei körpereigenem Eiweißzerfall anerkennen als die läufigste Fernwirkung humoraler Art, gegen welche der neuro-viseerale Reflex, den Marcus besonders in den Mittelpunkt stellen will, eher zurücktritt. Sie sind dem Chirurgen in sehwerer Form als postoperative Pankreasnekrosen geläufig und



Abb 42 Buodenaldivertikei, typische Lokaliaation in der Papillengegend

auch dort nicht nur mechanisch durch inmittelbare Pankreasläsion, oder auf embolischem Wege erklärbar. Wenn wir wissen, daß auch die postoperativen Sebäden zu einem nicht unerbeblichen Teil Eiweißzerfalls-Toxikosen sind, so ist uns Analoges beimInfekt, bei Verbrennungen, sebwerden Insolationen, traumatischen Gewebszertrümmerungen und anderen Autotoxikosen durchaus gelaufig. Endlich fragt es sich auch hier wieder, ob nur jene großen toxischen Dosen von Stoffen, die ähnlich dem Histamin, Acetylcholin und Adenosin wirken, jene Parenchymsebäden hervorrufen, oder ob allergische Überempfindlichkeits-

zustande nicht auch hier manchmal bestehen, gerade wie in Rossies führenden Experimenten, so daß wiederholte Schäden durch kleine Dosen von Eiweißzerfallsprodukten — etwa gehaufte Infekte — eine hyperergische Lage hervorrufen könnten, eine Sensibilisierung, bei denen ein Organ mehr oder weniger elektiv in die degenerativ entzundliche Reaktionsform gerat.

Das Duodenaldwertikel an der Papilla Vateri. Dort wo der Choledochus durch den Pankreaskopf hindurch verlaufend schräg durch die Muskelsebichten des Duodenum in der Papilla Vateri mundet, ist, offenbar praformiert, eine schwache Stelle der Darmwand. So wird der Lieblingssitz von Pulsionsduvertikeln gerade an diesem Punkt des Duodenum erklärt. Viele solche Divertikel wurden sicher von Obduzenten wie Chrurgen übersehen, denn wennenzundliche Wandveränderungen fehlen und das Sackchen leer ist, liegt es schlaff oder gar muskular kontrahiert hedeutungslos an dieser fur das Gangsystem der beiden großen Verdauungsdrusen doch so wesentlichen Stelle. Erst subtile Röntgendiagnostik hat die relative Haufigkeit jenes Duodenaldivertikels erwesen und moht selten als überraschenden Erklarungsgrund, und

als Primum movens Komplikationen 1. "
auch hier, wie bei dkulosis in die Krast
das Divertikels sir:
mit Divertikeln an
darms und auch. "
Maeens (Abb. 42.

Die entzundlich infiltrierte Divertikelwand und Peridivertikulıtis greift den Ductus pankreatiens oder Choledochus, auch auf die Endver inigung der uber oder das hart geseliwollene Divertikel ubt eine Pelottenwirkung auf die Gange aus So entsteht Cholostase, meist nur als partielle Stenose, die nicht zum Ikterns fuhrt. kommt es zu Stagnationen, Infektion, Steinhilding in den extrahepatischen Gallenwegen, namentheh der Gallenblase, kurz sekundår zu allen Mog-

erheblebe Beschwerden und objektiv nachweisbare wahrscheinlieb, daß diese erst dann entstellen, wenn 'tiplen Divertikeln des Colon, die Abnormität der Divertider Divertikulitis ubergebt. Dabei scheint uns hier vorkommend noch häufiger als die Vergesellsehaftung lerer Stelle des Verdauungsrohres namentlieb des Diek-



Abb 43 Carcinom des Pankress Verdrangung des Magens, das Duodenam läuft in weltem Bogen um das vergrößerte Pankreas herum

lichkeiten fur Cholecystopathien, für Erkrankung der extra- ja intrabepatischen Gallenwege überhaupt. Nieht selten aber bleibt es wohl bei den Symptomen der mehr oder weniger reinen Dyskinesien der extrahepatischen Gallenwege, Gallenblasentenesmen, entsprechend Koliken, ohne klaren Gallenblasenbefund, bis endlich das Divertikel als zureiehende Erklarung erwiesen wird.

Genau das gleiche gilt vom Pankreasgang. Jener diagnostisch so entsebeiden Linksschmerz bis zu echten Pankreaskoliken, hohen Diastasewerten, allen Zeichen, daß das Pankreas mehr oder weniger schwer affiziert ist. Auch das Wechselspel, bald die Gallengangsstagnation, dann wieder die Stagnation im

¹ Bero, H H. Über das klinische und röutgenologische Bild der Hiatusbruche und Divertikel des Magen-Darmkanals. Verh Ges Verdgskrich. Leipzig: Thieme 1930.

Pankreasgang ist mir mehrmals von Kranken so unzweideutig geschildert worden, daß der Rontgenhefund des Divertikels nur die Sicherung der zuvor gestellten Diagnose hedeutete. Das Krankheitsbild sebeint dem Arzt doch nicht genugend geläufig zu sein. Es stellt ihn vor eine oft undankbare tberapeutisebe Aufgabe: Vor der Exstirpation des Divertikels kann nur gewarnt werden, Steooseo der Ausfuhrungsgänge sind die gefäbrliebe Folge, eber müßte an die Transplactation des Choledochus in einem distalen Duodenalabschnitt gedacht werdeo, ein Vorschlag, den mir KIRSCHNER einmal maebte, oder — wenn nur Gallengangskompilkationen vorliegen — an die Choleeysto-Duodenostomie.

Wiebtig ist, daß neben beiden typischen Komplikationen und ihrer Komhination Beschwerdekomplexe auftreten, die als epigastrische Angina pectoris gedeutet werden, ja ein reflektorisches Übergreifen im Schmerzanfall bis zur vagischen Coronarverengerung ist dabei nicht nuszuschließen,

Daß selbst ein Stein im Ductus Wirsungianus, ein Carcinom der Papilla Vateri röntgenologisch erkannt werden kann, möge als Nachtrag betont werden, auch die Formen des Duodenalverlnufs, wenn ein größerer Tumor des Kopfes oder eine Pankreascyste, das Hufeisen des Duodenums gewaltig weitet, sind wichtig (Abb. 43).

Endlich ein Wort zur "Pnnkrealgie" von Ehrmann, die dem Coma diabeticorum manchmal vorausgebt: Hier fehlt der nnatomische Befund, wir mögen uns wieder erinnern, daß der Pankreasuberzug von besonders zahlreichen echten sensiblen zentripetalen Nerven versorgt ist, so daß ein akutes Ödem der Druse als Horizontalschmerz im Oherbnuch empfunden werden muß. Wir kennen die starken Volumen- und Durchblutungssehwnnkungen der Bauchspeicheldrüse vom Tierexperiment her, sollten nicht solche Oberbauchkoliken gelegentlich Pankrealgien sein im Sinne eines akuten Punkreasodems mit Kapselspannung, auch wenn kein Coma diabeticorum wie bei den Fällen Ehrmanns diesem freilich nur hypothetisch angenommenen Zustande folgt?

Literatur.

GULERE u. GROSS: Die Erkrankungen des Pankreas. Berlin; Julius Springer 1924. KATSCH: Die Erkrankungen des Pankreas. Lehrb. d. inn. Med. Berlin; Julius Springer 1931. Marcus: Über die Entstehung der akuten Pankreaserkrankungen (auf Grund klinischer, experimenteller und pathologisch-anatomischer Untersuchungen). Habilitationsschrift Berlin 1932.

Kapitel 5.

Extrahepatische Gallenwege.

Begriff der Cholecystopathie, — Die Geschehenskreise der Dyskinesie, Dyscholie, Cholecystitis und Cholcithiasis. — Die Motorik der extrabepatischen Gallenurge, — Subtildiagnostik. — Die Therapie der Cholecystopathien.

Einen Arzt trifft aus voller Gesundheit plötzlich, wie ein Blitz aus heiterem Himmel, eines Abends während einer fetten Mahlzeit ein schwerer Schmerzanfall diffus im Oberhauch. Innerhalb von wenigen Minuten ist die Kolik auf der Höhe, Übelkeit, Erhrechen setzt ein, danach Erleichterung. In kurzer Zeit ist alles vorbei. Der nächste Tag findet den Patienten wieder an der Arbeit.

Monate vergehen his zur Wiederholung ähnlicher Anfalle. Ein Glas sehr kalten Bieres an einem heißen Hochsommertag als Ahschiedstrunk auf dem Münchner Bahnhof, und die typische Kolik des Ventilsteins, der sich erfolglos in den Gallenhlasenhals drängt, begleitet den gen Norden Zurückreisenden nnr eine Viertelstunde.

Oder hei einer Taufe werden die Gäste mit einem Glas eiskalten Sekt, der in den Magen geschüttet wird, begrüßt. Dem Paten hleiht während der folgenden Taufe kein Ausweg, als schnell den Täufling auf die Knie des zunächstsitzenden Großvaters zu schieben, denn wieder setzt jäh die Kolik mit Erbrechen ein.

Anfälle nach längeren Bahnfahrten, Anfälle nach Autotouren auf den durch die rückströmenden Etappenwagen zerstörten Fahrwegen. Nach dem Tanzen auf einem Sommerfest der Studenten, beim nächtlichen Heimwege auf der Landstraße oder nach einem Fall bei Glatteis im stellen Abstieg der schlechten Kleinstadtstraßen mit ihrem Kopfpflaster.

Aber nur einmal nach vielen Jahren erhehlicher Temperaturanstieg, schwerer Kollapszustand und ein Schmerz, der horizontal bis weit nach links herüberzieht. Kein Ikterus, aber ein tastbarer Tumor am Pankreaskopf, so daß ein Chirurg an die Möglichkeit des Carcinoms denkt.

Langsam nur geben die peritoneal-toxischen Erscheinungen zurück. Noch einmal wird aber alles gut.

Einige Wochen später ist eine ernente große Attacke da, wieder mit der Linksirradiation und von einem kleinen pleuritischen Exsudat linkerseits gefolgt, — serös, wie die Probepunktion ergibt. Pankreasgang ist mir mebrmals von Kranken so unzweideutig gesebildert worden, daß der Röntgenbefund des Divertikels nur die Sieherung der zuvor gestellten Diagnose bedeutete. Das Krankheitsbild scheint dem Arzt doch nicht genügend geläufig zu sein. Es stellt ihn vor eine oft undankbare tberapeutische Aufgabe: Vor der Exstirpation des Divertikels kann nur gewarnt werden, Stenosen der Ausführungsgänge sind die gefährliche Folge, eher müßte an die Transplantation des Choledochus in einem distalen Duodenalabschnitt gedacht werden, ein Vorschlag, den mir Kirschner einmal machte, oder — wenn nur Gallengangskomplikationen vorliegen — an die Cholecysto-Duodenostomie.

Wiebtig ist, daß neben beiden typischen Komplikationen und ihrer Kombination Beschwerdekomplexe auftreten, die als epigastrische Angina pectoris gedeutet werden, ja ein reflektorisches Übergreifen im Schmerzanfall bis zur vagischen Coronarverengerung ist dabei nicht auszuschließen.

Daß selbst ein Stein im Duetus Wirsungianus, ein Careinom der Papilla Vateri rontgenologisch erkannt werden kann, möge als Nachtrag betont werden, auch die Formen des Duodenalverlaufs, wenn ein größerer Tumor des Kopfes oder eine Pankreaseyste, das Hufeisen des Duodenums gewaltig weitet, sind wichtig (Abb. 43).

Endlich ein Wort zur "Pankrealgie" von Ehrmann, die dem Coma diabetieorum manehmal vorausgebt: Hier feblt der anatomische Befund, wir mögen uns wieder erinnern, daß der Pankreasuberzug von besonders zahlreichen echten sensiblen zentripetalen Nerven versorgt ist, so daß ein akutes Ödem der Druse als Horizontalsehmerz im Oberbaueb empfunden werden muß. Wir kennen die starken Volumen- und Durchblutungssebwankungen der Bauehspeiebeldrüse vom Tierexperiment ber, sollten nicht solche Oberbauebkoliken gelegentlich Pankrealgien sein im Sinne eines akuten Pankreasödems mit Kapselspannung, auch wenn kein Coma diabetieorum wie bei den Fällen Ehrmanns diesem freilich nur hypothetisch angenommenen Zustande folgt?

Lateratur.

GULEKE u. GROSS: Die Erkrankungen des Pankreas. Berlin: Julius Springer 1924.

KATSCH: Die Erkrankungen des Pankreas. Lehrb. d. inn. Med. Berlin: Julius Springer 1931.

MARCUS: Über die Entstehung der akuten Pankreaserkrankungen (auf Grund klinscher, experimenteller und pathologisch-anatomischer Untersuchungen). Habilitationsschrift Berlin 1932.

Kapitel 5.

Extrahepatische Gallenwege.

Begriff der Cholecystopathie. — Die Geschehenskreise der Dyskinesie, Dyscholie, Cholecystitis und Cholelithiatis. — Die Motorik der extrahenstischen Gallemurge. — Subtildiagnostik. — Die Therapie der Cholecystopathien.

Einen Arzt trifft aus voller Gesundheit plotzheh, wie ein Blitz aus heiterem Himmel, eines Abends während einer fetten Mahlzeit ein schwerer Schmerzanfall diffus im Oberbauch. Innerhalh von wenigen Minuten ist die Kolik auf der Höhe, Übelkeit, Erbrechen setzt ein, danach Erleichterung. In kurzer Zeit ist alles vorhei. Der nächste Tag findet den Patienten wieder an der Arheit.

Monate vergehen bis zur Wiederholung ähnlicher Anfälle. Ein Glas sehr kalten Bieres an einem heißen Hochsommertag als Ahschiedstrunk auf dem Munchner Bahnhof, und die typische Kolik des Ventilsteins, der sich erfolglos in den Gallenhlasenhals drangt, hegleitet den gen Norden Zurückreisenden nur eine Viertelstunde

Oder hei einer Taufe werden die Gaste mit einem Glas eiskalten Sekt, der in den Magen geschuttet wird, hegrüßt. Dem Paten hleiht während der folgenden Taufe kein Ausweg, als schnell den Taufling auf die Knie des zunachstsitzenden Großvaters zu schieben, denn wieder setzt jah die Kolik mit Erbrechen ein.

Anfalle nach längeren Bahnfahrten, Anfalle nach Autotouren auf den durch die ruckstromenden Etappenwagen zerstörten Fahrwegen. Nach dem Tanzen auf einem Sommerfest der Studenten, beim nächtlichen Heimwege auf der Landstraße oder nach einem Fall bei Glatteis im stellen Ahstieg der schlechten Kleinstadtstraßen mit ihrem Kopfpflaster.

Aber nur einmal nach vielen Jabren erbeblieber Temperaturanstieg, schwerer Kollapszustand und ein Schmerz, der borizontal bis weit nach links heruberzieht. Kein Ikterus, aber ein tastbarer Tumor am Pankreaskopf, so daß ein Chirurg an die Möglichkeit des Carcinoms denkt.

Langsam nur gehen die peritoneal-toxischen Erscheinungen zurück. Noch einmal wird aber alles gut.

Einige Wochen später ist eine erneute große Attacke da, wieder mit der Linksirradiation und von einem kleinen pleuritischen Exsudat linkerseits gefolgt, — seros, wie die Probepunktion ergiht. Aus dem rein mechanischen Steinleiden des Cholesterinsolitärs wurde die entzündliche Attacke, bei der offenbar infektiöses Material in den Pankreasgang hinuhergeraten ist und dort zur Pankreatitis geführt hat — ja eine infektiöse Durchwanderung durch die Lympbstomata des Zwerchfells hat die konkomitierende Pleuritis hervorgerufen, die freilich meist rechts entsteht, hier vielleicht durch die Pankreasbeziehungen nach links hinübergeleitet ist. Die Entfernung der Gallenblase ergibt das erwartete Bild, entzündliche Wandveränderungen nicht schwerer Art, da à froid operiert wurde, der haselnußgroße Cholesterinsolitär ist von einigen Schiebten Pigmentkalk umgehen — jede Schieht Dokument eines der entzündlichen Anfälle,

Nehen jenen großen Attacken waren vor der Operation nicht selten quasi Prodrome in Form leichtester Anfälle feststellbar. Der Kranke konnte durch leichtes Reihen in der Gallenblasengegend bei erschlaftten Bauchdecken — er war inzwischen wesentlich abgemagert — fühlen, wie der Hohlmuskel der Gallenblase sich anspannte und die Gallenblase deutlich tastbar wurde, ganz analog wie ein erschlaftter Uterus fest wird unter dem Creppsechen Handgriff.

Dieses unmittelbare Erleben, mit der Erfahrung der tonischen Muskelsteifung der Gallenblase, die sich in ihren Wehen ganz so verhält wie die Gebärmutter, war mir Anlaß, meinen Mitarbeiter Westphals päter aufzufordern, das neuromuskuläre Spiel der Gallenwege in Übertragung des lange zuvor beim Studium der Colonfunktion übernommenen Begriffes der "Dyskinesie" systematisch, experimentell und klinisch zu studieren. Erlebten wir doch immer wieder an typischen Fällen die Überschiedungen der rein mechanischen Choleithiasis mit der infektiösen Cholecystitis und mit den tenesmusartigen Zustanden des Hohlmuskels, ja auch einmal mit der Sekundärinfektion von den Gallenwegen in den Pankreasgang linein, der zur Pankreasaffektion fübrte. Waren doch auch gerade die Lankssehmerzen von jenem anderen Fälle ber, der am Eingang des Pankreaskapitels geschildert ist, mir wohl geläufig und 1922 von mir kurz in einem Artikel als diagnostisches Kriterium erwähnt².

So erscheint mir der an sich nicht außergewöbnliche aber plastisch-didaktische Krankbetsfall durch seinen Entwicklungsgang als richtungweisend fur einen Begriff, der die verschiedenen Zustandsformen als der weiteste umfassen soll — den Begriff der Cholecystopathie, wie ich ihn, Aschoffs Nomenklatur folgend, gebildet habe⁹.

¹ Westfflat: Die Motilität der Gallenwege und ihre Beziehungen zur Pathologie. Verh. d. 34 Kongr. d. dtsch. Ges. f. inn. Med. Wiesbaden 1922. — Muskelfunktion, Nervensystem und Pathologie der Gallenwege. Klin. nnd experim. Unters. Z. klin. Med. Bd. 96, H. 1.—3. 1923.

² v Bergmann, G.: Neuere Gesichtspunkte bei der Gallenblasenkrankheit. Jkurse ärztl. Fortbildg 1922, H. 3.

³ v. Bergmann, G.: Die Cholecystopathien. Ref. a. d. Naturforscher. u. Ärztevers. 1926. Dtsch. med. Wschr. 1926, Nr. 42/43. — Krankheiten der Leber und Gallenwege. Lehrbuch d. nm. Med. Berlin: Julius Springer 1931.

Als Cholecystopathæ fasse ich also unter dem Gesichtspunkt funktioneller Pathologie sämtliche Erkrankungen der extrahepatischen Gallenwege mit der Gallenblase als Mittelpunkt zusammen. Das ist nicht Mangel an Bekenntniswille und nicht Verzicht auf klare und differentielle Dagnostik, sondern es entspringt einerseits der Einsicht in die Grenzen biologischer Ordnungsmoglichkeiten und andererseits dem Wissen um das Fluktuieren der großen Krankheitsbilder. Das ist mein Standpunkt fur die allgemeine Nosologie. Dem Einzelfall gegenüber handeln auch wir unter dem Gesichtspunkt der speziellen Nosologie so, daß wir jede Einzelheit bei einer Cholecystopathie zu ermitteln suchen und also festzustellen haben, welche Rolle Stem, Entzundung, Stauung und Dyscholie spielen. Präzise Diagnostik wird also um nichts geschmälert — wie Krein, zu befürchten scheint, der seinen Angriff allerdings gegen den Ausdruck Appendikopathie nehtet, der mit nicht gelausig ist.

Alle die Gallenwege betreffenden patbologischen Ablaufe in der Wechselwirkung ihrer funktionellen und organischen Beziehungen zuemander sind durch
diese übergeordnete Begriffsetzung einheitlicher zu erfassen. Dem wirklichen
fließenden Krankheitsgeselichen wird eine solche Betrachtungsweise mehr gerecht,
als wem man glaubt, die Erkrankungen der Gallenwege scharf trennen zu konnen
in vier abgeschlossene Einheiten Cholelithiasis, Cholecystitis, Stauungsgallenblase und Dyscholie. Ein solches Einteilungsprinzip ist viel zu start und systematisierend scharf abgegrenzt, zu statisch, als daß es das lebendig-dynamische
Geschehen wiedergeben konnte, ganz besonders hier, wo schon die altere klassische Schule die mannigfachen Überschneidungen der nur scheinbar selbstandigen
Krankheiten erkannt hat. Wieder muß die allgemeine Nosologie die spezielle
systematische, die in Kategorien der Ordnung zwangen will, ergänzen, sie vom
Zwang in der Klinik lösen

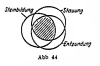
Ist mit dem Begriff der Cholecystopathien eine funktionelle Einheit geschaffen, so lassen sich auch hier noch nieht immer gegen die Hepatopathien — und namentlich die Cholangitis — Grenzen ziehen. Wenn im Werden eines Krankheitszustandes aus einer Cholelithiasis eine Cholecystitis, daraus eine Stauungsgallenblase sieh entwickelt, diese zu einer ascendierenden Cholangitis fuhrt und endlich eine cholangitische Curhose entsteht, so ist auch das nur ein einzuges — funktionell verstandliches — Krankheitsgeschehen ohne eine von außen kommende, neu hereingebrochene, zufallige Komplikation

Der bewegliche neuere Begriff der Cholecystopathie muß den der Cholelithiasis als den fruheren Mittelpunkt der Gallenwegserkrankungen verdrängen
und damit das klinische Denken von der Einseitigkeit einer Überwertung der
"Klinik der Cholelithiasis" befreien So wesentlieb innerhalb des weiteren Begriffs die Steinbildung, wie Steinauswirkungen sind für Auslosung von Beschwerden und Krankheitsbildern, die zentrale Stellung der Gallensteinkrankheit ist
im Gesamtvorgang des gestörten Geschehens der extrahepatischen Gallenwegserkrankungen dureh Untersuehungen gerade meiner Klinik erschüttert. Es
mutet ruckstandig an, wenn ein internationaler Kongreß der "Lithiase biliaire"

noch 1932 tagen soll, und im vurhergehenden Jahr der deutsche Internistenkongreß zu einem Hauptthema wählte: "Die Infektion der steinfreien Gallenwege" — als wenn eine solche wesentlich anders verliefe mit Steinen.

Kann man mit Aschoff drei Faktoren der Entstehung der Gallensteine unterscheiden: Stauung, Infektion, Stnffwechselstörung — statische, entzundliche, dyskrasische —, sn führt auch diese Trennung nicht zu einer natürlichen Ghederung, denn die verschiedenen Steine verdanken nicht etwa je einer Kondition ihre Entstehung, sondern alle drei Knnditionen werden sehr oft zusammenwirkend maßgebend sein zur Steinentstehung. Auch hier wie beim Krankheitsgeschehen der Cholecystitis, Cholelithiasis, Stauungsgallenblase und Dyscholie handelt es sich nicht um eindimensionale, richtungsgebundene Kausalzusammenhänge, sondern erst die Vielfältigkeit funktioneller Wechselheziehungen, bei denen Ursache und Fnlge schwer zu entwirren ist, bedingt die Erscheinungsform des klnischen Pathos.

So soll künftig der Arzt — darum kämpfe ich —, wenn ihm am Krankenhett die Füllo der suhjektiven und objektiven Erscheinungen begegnet, die die Leiden



der Gallenhlase hervnrrufen, ganz von selbst die Hauptfrage des Patienten, oh er Gallensteine habe oder nicht, oft zurückstellen, wie den Versuch einer differentiellen Diagnose, ob allein eine Entzündung nder allein eine Cholelithiasis vorliege. Das Überschneiden der Symptome und der Geschehmisse ist ihm in der Praxis so gewiß, daß er

stets weniger nach Krankheitshildern als nach Geschehenskreisen suchen wird, um Anhaltspunkte nicht nur fur die Diagnnse, sondern mehr noch für Therapie und Prognoso zu gewinnen.

Zu solchem praktisch-arztlichen Zwecke kann man dann den Bezirk der Choleeystopathien unterteilen in Kreise diagnustischer Erwägungen, die, im Gegensatz zu den statiseben Krankheitsbildern einer morphologischen Pathologie, funktionell-dynamische Krankheitsablaufe und Beziebungen erfassen¹.

Bedient man sich des Schemas der sich überschneidenden drei Kreise, das Vollard für seine Einteilung der Nierenkrankheiten gebraucht hat, und das sich auch zur Veransebaulichung dieses Verhaltens der Cholecystopathien eignet, dann kann man lebendiger gliedern (Abb. 44).

Je ein Kreis stellt die Entzündung, die Steinbildung und die Stauung dar. Die reinen Formen sind selten, wie etwa die völlig außerhalb jeder Überschneidung liegenden Kreisanteile. Es gibt zweifellos sehwerste Cholecystitiden bis zum

ktionell-anatomisch,

ne Steine und ohne

Entzundung - wenn aueb beides drobt und dabei leicht entstehen kann. Gerade

¹ v. Bergmann, G.: Die Cholecystopathien. Dtsch. med. Wschr. 1926, Nr. 42/43.

diese "reinen" Formen sind also Zustände als Ausnahmen. Die versehiedensten Kombinationen der Geschehnisse sind dagegen das übliche, sie entsprechen den Übersehneidungen der Kreise. Steine entstehen häufig genug auf der Grundlage der Entzundung und beides, Entzündung wie Stein, kann einen Reizzustand, eine "Dyskinesie", eine Reizblase zur Folge haben. Oder die Dyskinesie, etwa in der Gravidität, mit ihrer vegetativen Umstimmung, wird in der gestauten Blase eine sterile Steinentstehung hefördern, wenn die Cholesterindyskrasie ("Dyscholie") der Gravidität hinzukommt. Ein andermal schließlich wird eine konstitutionelle Dyskinesie durch die Stagnation die Infizierung begunstigen, wahrend reziprok wiederum die Cholesystitis der Dyskinesie Vorschub leistet.

Pathogenetisch versagt scharfe Grenzsetzung, weil sie unwahr ware, nämlich kunstlich ordnend, statt lebendig erkennend. Die Überschneidungen der Geschehenskreise sind auch etwas ganz anderes als Kombinationen von verschiedenen Krankheiten nicht Summation, sondern eng miteinander zu-

sammenhängende funktionell-pathologische Verhaltungsweisen.

"Reine Falle" von Cholelithiasis, Cholecystitis oder Dyskinesie mit Stauungsgallenblase und Dyscholie entsprechen also mehr einem sehematiselien Ordungsbedurfins als dem tatsächlichen Geschehen Die Kombinationen sind nicht "zufallig", sondern in ihrer Notwendigkeit und ihrer Haufigkeit schon aus der Pathogenese heraus verständlich, wenn man das Kommen und Gehen der Symptome betrachtet. Der Stein kann völlig reizlos im Reservoir liegen, die Entzündung vorübergehen, um oft dauernd zu verschwinden, und erst recht die reine Dyskinesie, ohne jeden Befund vergehen. Alle drei aher werden wieder aufflackern und bedingen einen Circulus vitiosus von Verseblimmerungen, wenn auch nur an einer Stelle die Ruhelage gestört wird, etwa ein fieberhafter Allsgemeninfekt die Krankheitslage des Gesamtorganismus ändert, als einen veranderten Zustand mit geanderter Reaktionslage. Die Kenntnis der Remissionen, der Reaktivierungen, aber auch der Spontanheilungen der Cholecystopathien ist nosologisch fast wichtiger als die exakte pathogenetische Zuruckfuhrung auf eine der drei oder vier Ursachen.

Was die "Klinik der Cholelithiasis", aber mit ihr auch die meisten therapeutischen Glaubensfanatiker verkannt haben: die meisten Choleoystopathien heilen spontan, der Steinbefund der Obduzenten ist häufigster Nebenbefund einer Sektion, die Krankheit hestand schon lange nicht mehr.

Die Dyskinesten gehören an den Anfang klinischer Pathogenese, weil sie reine "Betriebsstörungen" sein können, die sieh erst sekundar anatomisch dokumentieren. Wie die reinen Betriebsstörungen überall, stellen sie jene Stufe des Übergangs von gesund zu krank dar, auf der zwar eine Funktionsanderung, die noch reversibel ist, sehon eingetreten ist, bei der der morphologisch-pathologische Umbau aber noch fehlt. Keine anatomische Organkrankheit, sind sie der morphologischen Forschung fast völlig entgangen und finden auch jetzt oft ihre Deutung erst im Zusammenhang mit der Betrachtung der Gesamtsituation des Organismus als neuromuskuläre Regulations- und Be-

noch 1932 tagen soll, und im vorhergehenden Jahr der deutsche Internistenkongreß zu einem Hauptthema wählte: "Die Infektion der steinfreien Gallenwege" — als wenn eine solche weseutlich anders verliefe mit Steinen.

Kann man mit Aschoff drei Faktoren der Entstehung der Gallensteine unterseheiden: Stauung, Infektion, Stoffweehselstörung — statische, entzundliche, dyskrasische —, so fübrt auch diese Trennung nicht zu einer natütlichen Ghederung, denn die versehiedenen Steine verdanken nicht etwa je einer Kondition ihre Entstehung, sondern alle drei Konditionen werden sehr oft zusammenwirkend maßgebend sein zur Steinentstehung. Auch hier wie heim Krankheitsgescheben der Cholecystitis, Cholclithiasis, Stauungsgallenhlase und Dyscholie handelt es sieh nicht um eindimensionale, richtungsgehundene Kausalzusammenhänge, sondern erst die Vielfältigkeit funktioneller Wechselbeziehungen, hei denen Ursache und Folge schwer zu entwirren ist, hedingt die Erscheinungsform des klinischen Pathos.

So soll kunftig der Arzt — darum kämpfe ich —, wenn ibm am Krankenhett die Fulle der subjektiven und objektiven Ersebeinungen hegegnet, die die Leiden



der Gallenhlase hervorrufen, ganz von selbst die Hauptfrage des Patienten, oh er Gallensteine hahe oder nicht, oft zurückstellen, wie den Versuch einer differentiellen Diagnose, oh allein eine Entztundung oder allein eine Cholclithasis vorliege. Das Überschneiden der Symptome und der Geschehnisse ist ihm in der Praxis so gewiß, daß er

stets weniger nach Krankheitshildern als nach Geschehenskreisen suchen wird, um Anhaltspunkte nicht nur fur die Diagnose, sondern mehr noch für Therapie und Prognose zu gewinnen.

Zu solchem praktisch-ärztlichen Zwecke kann man dann den Bezirk der Choleeystopathien unterteilen in Kreise diagnostischer Erwägungen, die, im Gegensatz zu den statischen Kraukheitshildern einer morphologischen Pathologie, funktionell-dynamische Krankheitsshlaufe und Beziebungen erfassen!

Bedient man sich des Schemas der sich uhersebneidenden drei Kreise, das Vollard für seine Einteilung der Nierenkrankbeiten gebrauebt hat, und das sieb aueb zur Veranschaultebung dieses Verhaltens der Cholecystopatbien eignet, dann kann man lebendiger gliedern (Abb. 44).

Je ein Kreis stellt die Entzündung, die Steinbildung und die Stauung dar. Die reinen Formen sind selten, wie etwa die völlig außerhalb jeder Überschneidung liegenden Kreisanteile. Es gibt zweifellos schwerste Cholecystitiden bis zum Empyem auch ohne Steine, es gibt sicher Steinbildung, steril und vielleicht selbst ohne jedes Stauungsmoment, und es gibt fraglos auch funktionell-anatomisch, aber auch klinisch sichergestellte Stauungsgallenblasen ohne Steine und ohne Entzündung — wenn auch beides droht und dabei leicht entstehen kann. Gerade

¹ v. Bergmann, G.: Die Cholecystopathien. Disch. med. Wschr. 1926, Nr. 42/43.

diese "reinen" Formen sind also Zustände als Ausnahmen. Die verschiedensten Kombinationen der Geschehnisse sind dagegen das übliche, sie entsprechen den Überschneidungen der Kreise. Steine entstehen haufig genug auf der Grundlage der Entzündung und beides, Entzündung wie Stein, kann einen Reizzustand, eine "Dyskinesie", eine Reizblase zur Folge haben. Oder die Dyskinese, etwa in der Gravidität, mit ihrer vegetativen Umstimmung, wird in der gestauten Blase eine sterile Steinentstehung befordern, wenn die Cholesterindyskrasie ("Dyscholie") der Gravidität hinzukommt. Ein nndermal schließlich wird eine konstitutionelle Dyskinesie durch die Stagnation die Infizierung begunstigen, während reziprok wiederum die Cholesystitis der Dyskinesie Vorschuh leistet.

Pathogenetisch versagt scharfe Grenzsetzung, weil sie unwahr ware, namlich kunstlich ordnend, statt lehendig erkennend. Die Üherschneidungen der Geschehenskreise sind auch etwas ganz anderes als Kombinationen von verschiedenen Krankheiten nicht Summation, sondern eng miteinander zu-

sammenhängende funktionell-pathologische Verhaltungsweisen.

"Reine Falle" von Cholelthiasis, Cholecystitis oder Dyskinesie mit Stauungsgallenhlase und Dyscholic entsprechen also mehr einem schematischen Ordnungsbedürfnis als dem tatsächlichen Gesehchen. Die Komhinationen sind nicht "zubellig", sondern in ihrer Notwendigkeit und ihrer Häufigkeit sehon aus der Pathogenese heraus verständlich, wenn man das Kommen und Gehen der Symptome betrachtet. Der Stein kann vollig reizlos im Reservori hegen, die Entzundung voruhergehen, um oft dauernd zu versehwinden, und erst recht die reine Dyskinesie, ohne jeden Befund vergehen. Alle drei aber werden wieder aufflackern und hedingen einen Circulus vitiosus von Versehlimmerungen, wenn auch nur an einem Stelle die Ruhelage gestört wird, etwa ein ficherhafter Allegmeininfekt die Krankheitslage des Gesamtorganismus andert, als einen veränderten Zustand mit geänderter Reaktionslage. Die Kenntnis der Remissionen, der Reaktiverungen, aher auch der Spontanheilungen der Cholecystopathien ist nosologisch fast wichtiger als die exakte pathogenetische Zurückfuhrung auf eine der drei oder vier Ursachen.

Was die "Klimk der Cholehthusss", aher mit ihr auch die meisten therapeutischen Glaubensfanatiker verkannt haben: die meisten Cholecystopathien heilen spontan, der Steinbefund der Obduzenten ist häufigster Nebenhefund

einer Sektion, die Krankheit bestand schon lange nicht mehr.

Die Dyskinesten gehören an den Anfang klinischer Pathogenese, weil sie reine "Betriebsstorungen" sein können, die sich erst sekundar anatomisch dokumentieren. Wie die reinen Betriebsstorungen überall, stellen sie jene Stufe des Ühergangs von gesund zu krank dar, auf der zwar eine Funktionsänderung, die noch reversibel ist, schon eingetreten ist, bei der der morphologisch-pathologische Umbau aber noch fehlt. Keine anatomische Organkrankheit, sind sie der morphologischen Forschung fast völlig entgangen und inden auch jetzt oft ihre Deutung erst im Zusammenhang mit der Betrachtung der Gesamtsituation des Organismns als neuromuskuläre Regulations- und Be-

triebsstörung. Überhörte ein rationalistisches Zeitalter der Medizin die Angaben des Kranken, daß im Zusammenhang mit Erregungen, Ärger, Schreck, Verstimmung Gallenhlasenbeschwerden auftreten, so ist gerade der Nachweis eines neuromuskulären Apparates, der die Funktion der extrahepatischen Gallenwege beherrscht, die Feststellung, die den Angahen der Kranken, sofern sie mit Kritik gewürdigt werden, unhedingt recht gibt.

So urait die Vorstellung der Stagnation der Galle, also der Stauung in den Gallenwegen, ist, Fernell heht sie 1554 hervor und Mattioli spricht in galenischen Gedankengängen von der "Stockung der Säfte", Glisson behauptet 1654 die Kontraktilität der Gallenblase, noch bevor Haller um das Jahr 1700 Muskeln in den Gallengängen entdeckt hatte —, so lehrten doch erst die tierexperimentellen und klinischen Studien Westphals, die hervorragende Bedeutung der Funktion jenes neuromuskulären Apparates der Gallenwege kennen. Gegenuher John Berg, der hereits Dysfunktionen, wie die Mucostase und die Cholostase, herausgearbeitet hatte, gegenüber Aschoff, Schmieden und Rohde, die bei der Stauungsgallenhlase im wesentlichen an mechanische Betriebsstörung — Knickungen und Torquierungen des Cysticushalses ("Schwanenhals") — dachten, hat Westphal die reine Dyskinesie erwiesen und gezeigt, daß die äußeren Bedingungen eines Druckes auf die Gallenwege gering zu achten und das Spiel des Hohlmuskels der Gallenhlase mit den zugeordneten Sphincteren als das Wiehtigste anzusehen ist.

Nicht der Sphincter Oddi, der irisartig wie der Pylorusring das ganze System abschließt, ist der einzige Schließmuskel. An der Papilla Vateri ist vielmehr ein hreiterer Schließmeehanismus analog dem Antrum des Magens angelegt. Das normale Entleerungsspiel vollzieht sieh durch Tonuszunahme der Blase und Tonusnachlaß des Schließapparates im "Collum-Cysticus-Sphincter" (LUTRENS) und dem Sphincter choledochi. Die neuromuskuläre Innervation muß vagisch innerviert die Sphineteren offnen, wenn der Hohlmuskel sieh tonisch zusammenzieht. Aber starkere Vagusreize lassen eine Sphineterensperre eintreten, gegen die sieh dann die Gallenhlase unter vermehrtem Tonus vergeblich kontrahiert. wobei wie bei der Harnblase Tenesmen entstehen können. Auf Sympathieusreiz ersehlafft der Hohlmuskel, und die mangelnde Kontraktion kann im Gegensatz zu der mit Muskelhypertrophie einhergehenden "hypertonischen Stauungsgallenblase" zur "atonischen Stauungsgallenblase" (ASCHOFF) mit Muskelatrophie fuhren. Diese neuromnskulären Momente können also maßgebend sein für Dyskinesien der extrahepatischen Gallenwege. Sie sind reine Funktionsstörungen dann, wenn der Entleerungsreiz übersteigert einsetzt, z. B. nach einer reichliehen Fettmahlzeit, sie sind aher anch oft das Resultat eines Organs, das sieh in einem gewissen Reizzustand, etwa dem der Entzundung, hefindet.

Der motorische extrahepatische Gallenwegsapparat ist kein System, das aus einer Ruhelage gelegentlich durch einen Reiz zur Funktion gebracht wird.

Westfell, K.: Muskelfunktion, Nervensystem und Pathologie der Gallenwege. Klin, u. exp. Unters. Z. klin. Med. Bd. 96, H. 1/3, 1923.

Er befindet sieh vielmebr ständig in einem funktionellen Tonus, es wechselt nur die Starke des Reizes oder die Starke der Ansprechbarkeit. Periodisch tropft dauernd etwas Lebergalle auf dem Wege über Hepatiens und Choledochus in das Duodenum hinein. Aber der Hauptteil der Lebergalle begibt sich in die Gallenblase und wird dort durch Ruekresorption, im wesenthelnen von Wasser, eingediekt. Die Gallenblase ist nicht nur "Reservoir", sondern "Kondensations-

apparat", eine Vorstellung, an der mir besonders liegt.

Es kann beute als endgültig erwiesen angesehen werden, und dieser Beweis ist von uns zuerst gefuhrt, - neben Westphal sind hier Kalk und Schondune1 zu nennen. - daß die Gallenblase ihren Inhalt über den Weg des Cysticus, Choledochus in das Duodenum entleert. Die entgegengesetzten Ansichten, daß sich die Gallenblasc wohl über Hepaticus und Cysticus fulle. die Galle aber dann nur resorbiert uber ihre Blut- und Lympligefäße in die Leber zurückkehre. darf als endgultig widerlegt gelten. Unsere Tierexperimente und eholecystograpluschen Beobachtungen am Menschen haben besonderen Anted an der Klarung dieser Verhältnisse. Seit wir mit der Duodenalsonde durch den Hypophysineffekt von

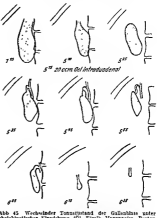


Abb 45 Wechselnder Tonuszustand der Gallenblase unter cholokinetischer Elawickung (Öl. Eigelb, Mayonnaise, Pepton vom Barmkanal aus oder Pitultrin auf dem Blutwege) (Nach Schändurg)

KALK und Schondung die schwarzbraune oder dunkelgrüne Blasengalle gewinnen können, naebdem zuvor goldgelbe Lebergalle gewonnen ist, läßt sich das längere oder kurzere Verweilen des Leberexkretes in der Gallenblase und die Ejaeulation in das Duodenum unter den verschiedensten pbysiologischen Bedingungen am Menschen besser verfolgen als durch die vorber geübten Entleerungsmethoden durch Pepton, Fett oder Glaubersalzlosungen

Die Gallenblase ist nicht das "Grab" der Galle, wie es zuletzt Blond besonders eifrig behauptet hat, sondern fraglos wird sie dort aufgehoben und kondensiert, um auf den Nahrungsreiz hin für die Dunndarmverdauung der Fette in großeren konzentrierteren Mengen zur Verfugung zu stehen. Das beweisen

¹ KALE U SCHONDUBE- Über die Funktion der Gallenblase. Z. exper. Med. Bd. 53, H. 3/4, 1926.

unsere Cholecystographien am Menschen, bei denen sich der Weg der kontrastgebenden Blasengalle während der Entleerung der Blase im Rontgenbild genau verfolgen ließ. Die Cholecystographie belehrte aber auch, daß hier keineswegs nur ein passives Ausmelken der Gallenblase durch die Darmperistaltik sieh vollzieht, denn unter dem Gallenblasendruck steigt das Röntgenkontrastmittel selbst über die Verzweigung der Hepatici hinauf, ja man kann die tonischen Kontraktionen der Gallenblase nach mechanischer Reibung durch die Bauchdecken hindurch tasten und die Wehen des gespannten Hohlmuskels, etwa beim Schluß durch einen Ventilstein, fühlen, wie wir es oben beschrieben. Eine getreue Reproduktion einer Bilderserie, die Schöndube¹ zuerst röntgenologisch



Abb 46 Wie eine Traube zusammenhegende lierde von Gallensteinen

gewonnen hat, mag den Vorgang veranschauliehen (Abb. 45).

Im gleichen Sinne spricht doch wahrhaftig sehon die jedem Laien seit jeher gelaufige Tatsache, daß Steine aus der Gallenblase ausgetrieben werden. Meint man da auch, die Darmperistaltik sauge sie heraus? Kaum kann man verstehen, daß es notwendig war, diesen Entleerungsmecbanismus der Blasengalle erst zu beweisen. Dennoch war es notig, ja es wurde noch bestritten, obwohl es erwiesen war. Wie sehön die Steinwanderung auf ihrem Weg über den Cysticus in den Choledochus sieb röntgenologisch beobachten laßt, zeige eine Serie von Bildern, die wie auf einem Filmstreifen die "Geburt" des Steines und die "Wehen" der Gallenblase zeigt (Abb. 46 n. 47).

Zuletzt bat Gassmann² an meiner Klinik die Kondensatoreigensebaft der Gallenblase erwiesen. Er bestimmte die verschiedene Schwere und den zeitlich und quantitativ verschiedenen Bilirubinanstieg im Serum, als er bei der Herstellung eines mechanischen Ikterus durch Choledochusverschluß die Gallenblase entfernte oder zuruckließ.

Es wurde in 3 Serien bei 15 Hunden das Verhalten des Bilirubins im Blute untersucht. Bei der ersten Serie wurde der Choledochus unterbunden, bei der

¹ Schondube: Röntgenologische Berträge zum Entleerungsmechanismus der Gallenblase, Fortschr. Röntgenstr. Bd. 36, H. 3.

² GASSMANN; Gallenblase und experimenteller mechanischer Ikterus. Klin. Wschr. 1931, Nr. 32.

zweiten gleichzeitig die Gallenblase entfernt und bei der dritten einige Zeit nach der Choledochusunterbindung die Gallenblase exstirpiert. Aus den Kurven der Bilirubinwerte ergab sieb deutlich, daß bei Entfernung der Gallenblase nach Choledochusunterbindung der Serumbilrubinspiegel viel schneller und wesentlich höher ansteigt. Dadurch dürfte von nenem klar bewiesen sein, daß der Gallenblase beim Choledochusversebluß eine erheblich regulierende Bedeutung zukommt. Darüber hinaus zeigte sich aber auch, daß bei den Hunden ohne Gallenblase der Bilirubinspiegel gleichmäßig bis zum Tode anstieg, während sich dort, wo nur der Choledochus unterbunden, die Gallenblase aber noch vorhanden war, nach einer gewissen Zeit von 4—6 Tagen ein neues Gleichgewicht zwischen Aufnahme von Gallenfarb-

stoff ins Blut und Abgabe ins Gewebe und in den Urin eingestellt batte. Auch das beweist die regulerende Funktion der Gallenblase.

Die Gallenblase ist ein druckentlastendes Ventil. Ist der Sphincter Choledochi tonisch geschlossen, so entweicht das Lebersekret in das Reservoir, und durch die Wasserresorption baben 10und 20mal mehr der festen Leberprodukte in der Galle Platz. als dem Volumen nach von der großen Verdauungsdrüse der Leber ausgeschieden werden. Gerade darum ist der einfache vorübergebende Choledochusverschluß nicht sofort von einem Stauungsikterus gefolgt. Fehlt aber das Entlastungsventil, so tritt der cholostatische Ikterus



stigmin, Pilocarpin)

weit früher auf. Dieser Meehanismus wirft auch lur die Chirurgie ein beachtenswertes Problem auf, denn mit der Cholecystektomie sind beide Funktionen, die der Kondensation und die der Druekenflastung, heensträchtigt. Wohl tritt oft, aber nicht regelmäßig, ein Ersatz ein durch Weitung des Choledochus zu einem Reservoir, dessen Schleimhaut auch Fähigkeiten der Wasserrückresorption besitzt. Aber quantitativ ist der Effekt wohl stets weit geringer, und oft genug wird die vikariierende Funktion auch ganz ausbleiben.

Nebenbei zeigt sich auch hier, wie ahwegig es ist, die Gallenblase als rudimentäres Organ anzusehen, mag sie auch manehen Saugern fehlen. Das Schwein besitzt sie und neigt zur Gallensteinbildung, ebenso besteht sie bei Kanincben, Rind und Reh, während das Pferd sie nieht hat Ein Anhalt für eine Ruckunsere Cholecystographien am Menschen, bei denen sich der Weg der kontrastgehenden Blasengalle während der Entleerung der Blase im Röntgenhild genau
verfolgen ließ. Die Cholecystographie belehrte aber auch, daß hier keineswegs
nur ein passives Ausmelken der Gallenblase durch die Darmperistaltik sich vollzieht, denn unter dem Gallenblasendruck steigt das Röntgenkontrastmittel
selbst uber die Verzweigung der Hepatici hinauf, ja man kann die tonischen
Kontraktionen der Gallenhlase nach mechanischer Reihung durch die Bauchdecken hindurch tasten und die Wehen des gespannten Hohlmuskels, etwa
berm Schluß durch einen Ventilstem, fuhlen, wie wir es oben heschrieben. Eine
getreue Reproduktion einer Bilderserie, die Schondurge¹ zuerst röntgenologisch



Abb 46 Wie eine Traube zusammenhegende Herde von Gallenstemen

gewonnen hat, mag den Vorgang veranschaulichen (Ahb. 45).

Im gleichen Sinne spricht doch wahrhaftig schon die jedem Laien seit jeher geläufige Tatsache, daß Steine aus der Gallenblase ausgetriehen werden. Meint man da auch, die Darmperistaltik sauge sie heraus? Kaum kann man verstehen, daß es notwendig war, diesen Entleerungsmechanismus der Blasengalle erst zu beweisen. Dennoch war es notig, ja es wurde noch bestritten, ohwohl es erwiesen war. Wie schön die Steinwanderung auf ihrem Weg üher den Cysticus in den Choledochus sich röntgenologisch beohachten laßt, zeige eine Serie von Bildern, die wie auf einem Filmstreifen die "Geburt" des Steines und die "Wehen" der Gallenhlase zeigt (Abb. 46 u. 47).

Zuletzt hat Gassmann² an meiner Klinik die Kondensatoreigenschaft der Gallenblase erwiesen. Er bestimmte die verschiedene Schwere und den zeitlich und quantitativ verschiedenen Bilirubinanstieg im Serum, als er bei der Herstellung eines mechanischen Ikterus durch Choledochusverschluß die Gallenblase entfernte oder zurückließ.

Es wurde in 3 Serien bei 15 Hnnden das Verhalten des Bılirubins im Blute untersucht. Bei der ersten Serie wurde der Choledochus unterbunden, bei der

¹ SCHONDUBE: Röntgenologische Beiträge zum Entleerungsmechanismus der Gallenblase. Fortschr. Rontgenstr. Bd. 36, H. 3

² Gassmann: Gallenblase und experimenteller mechanischer Ikterus. Klin. Wschr. 1931, Nr. 32

auch sonst quantitative Wandlungen in der Zusammensetzung ibrer einzelnen Bestandteile. Dabei sind für die Emulgierung der Fette im Duandarm vor allem die Gallensäuren wesentlieh. Sie werden anf den plotzlieb kommenden Reiz vom Darm her sofort zur Verfügung gestellt. Ist jenes Reiz- und Regulationssystem des vegetativen Apparates aber gestört, so kommt es zur Betriebstörung der Gallenwege. Bei starken Vaguserregungen sehheßt, wie Westpflat im Tierexperiment gezeigt hat, der Choledochussphineter, und die Gallenblase spannt sieh tonisch vergeblich zur Entleerung an. Bei Sympathicuserregung erschlafft der Hohlmuskel, die Sphineteren hleiben geschlossen. Auf Vaguslähmung durch Atropin laßt der Hoblmuskeltonus nach, größere Mengen von Galle sammeln sieh an, die Sphineteren zeigen vermehrten Kontraktionstonus, bis die überfullte dlatierte Gallenhlase die Sperre durchbricht und eine spontane größere Entleerung hesonders eingedickter Blasengalle erfolgt.

Diese vegetativ-hiologischen Vorgange beim Entleerungsmechanismus scheinen mir fur das Problem der Stauungsgallenblase wichtiger als alle meebanischen und anatomischen Beohachtungen. Die hypertrophische und die atrophysische Gallenblase der pathologischen Anatomie ist auch zu erweisen fur de klinische Pathologie. Das zeigt uns Tag fur Tag das Röntgenbild. Auch hier ist ähnlich wie bei der Hypertrophie des linken Herzventrikels der veranderte Anspannungszustand fur die glatte Muskulatur offenbar Wachstumsreiz — Analogien zur Harnblase, etwa der hypertrophischen Balkenblase des Prostatikers, liegen nahe.

So werden wir schmerzbafte Dehnungszustande, wohl auch Tenesmen, der Gallenblase anerkennen konnen und verstehen daraus vielleiebt auch manche Pseudogallensteinkolik, etwa bei der Pleiochohe des hamolytiseben Ikterus, die durch Gallenblasenexstirpation trotz feblender Steinbefunde dauernd beseitigt werden kann, wie ein Einzelfall mieh helehrte. Wir verstehen manchen harmlosen Schmerzanfall, wenn der Auslosungsreiz zur Gallenblasenentleerung übersteigert ist nach einer fettreichen, hesonders "sehweren" Mablzeit und begreifen andererseits, daß Gesamtsituationen beim Affekt in solehen "Dyskinessen" ihren Ausdruck finden. Bewußt vermeiden wir hierfur den Terminus "Neurose". Aber, daß etwa ein Ventilstein bei einer gesteigerten neuromuskulären visceralen Gesamtsituation in den Gallenblasenhals vorgesehoben wird und so in der Tat nach einem Ärger auch eine schwere wirkhehe Steinkolik einsetzt, ist dureb unsere Feststellungen verstandheh geworden.

Die Diagnose der "reinen" Dyskinesse soll mit größter Zuruekhaltung gestellt werden. Sind die Anfalle erhehlieher, wird oft durch einen Stein oder eine Entzundung die Reizbarkeit, also das neuromuskulare Verhalten, zu erklaren sein, also sekundare Dyskinesse.

Ist aber ohne jeden Anhalt fur einen Stem im Röntgenbild, ohne jedes klinische Zeichen einer bestehenden Entzündung lediglich der Ausfall der Funktionsproben gestort, so wird man bei deutheh lokalisierten Schmerzen in der Gallenblasengegend die Diagnose der reinen Dyskmesie im Sinne einer Stauungsgallenentwieklung ist phylogenetisch jedenfalls daraus nicht abzuleiten. Wie kann man auch, wenn man das feine Ineinandergreifen erkennt, an eine rudimentäre Funktion denken. Die Vielheit der Wege im Organisierten ist kein Grund, einen der ganz bewundernswert angelegten als einen Holzweg zu erklären.

Durch die Beohachtungen von Westphal, Kalk und Schondune, denen jetzt wohl fast restlos zugestimmt wird, kann also die Meinung, daß die Entleerung rein passiv durch inspiratorische, abdominelle Druckschwankungen, durch Elastizität der Gallenblasenwand, durch Druck der Nachharorgane oder durch Saugwirkung vom Duodenum aus erfolge, als vollig widerlegt angesehen werden. Zu dem sehon genannten Beweismaterial treten noch besonders Kalks Versuche an der isolierten Meerschweinehengallenhlase, deren Drucksteigerungen auf Hypophysin, Piloearpin und Öl durch ein eingelegtes Steigrohr graphisch registriert werden konnten! Vielleicht noch eindrucksvoller sind in dieser Beziehung die mit Hilfo des Laparoskops am Menschen hei geschlossener Bauchhöhle von Kalk gemachten Beohachtungen der Gallenblasenkontraktionen! Prinnam hat dasselbe hei der operativ eröffneten Bauchhöhle beobachtet und hessehrichen.

Entgegen jenen Bedenken, daß die dunkle Galle, die etwa nach dem Hypophysinreiz gewonnen wird, wirklieh Blasengalle 1st, hebe ich von den Kalkschen Versuehen noch zwei weitere Reihen hervor. Wenn nach der Injektion eines Farhstoffes, der durch die Leher ausgeschieden wird, diese Ausscheidung - kontrolliert mit der Duodenalsonde - schon lange heendet war, aher nach Hypophysinreiz wieder eine stark farhstoffhaltige, jetzt dunkle Galle gewonnen wurdo oder wonn der Sedimentbefund des Gallenhlaseninhaltes bei einer Cholecystektomie völlig ühereinstimmte mit dem der dunklen Galle, die durch die Duodenalsonde erhalten war, dann konnen Zweifel an der Herkunft der dunklen Galle wohl nicht mehr bestehen. Alle diese vorwiegend in unserer Klinik gewonnenen Entseheidungen sind vor kurzem meht die Selbstverständlichkeit gewesen, als die sie sehon heute gelten Ihre Bedeutung scheint mir auch jetzt noch nicht voll gewurdigt: der Hypophysinreflex von Kalk und Schondube weist den Weg zum Studium der Hypophyse als physiologischem, bormonalem Regulator üherhaupt, und er muß eingeordnet werden in die allgemeine regulatorische Funktion des Hirnanbangs sowohl beim Puerperium und der Menstruation wie etwa bei der Magersuebt (s. Kap. 8) Selbst Horsters bei Brugsch hat das jetzt entdeekt, obwohl gerade dieser die Rolle der Gallenblasenentleerung als eine passive ansab.

Der Kondensationsapparat der Gallenblase wandelt das Leherexeret, übrigens nicht nur im Sinne einer Wasserentziehung, Inspissatio, die Blasengalle erfahrt

¹ Westphal: Über Physiologie, Pathologie und Therapie der Bewegungsvorgänge der extrabepatischen Gallenwege. Khn Wischt. 1924, H. 25. — Kalik u Schondure: Beitrag zur Motilität der Gallenwege. Ebenda 1925, H. 47. — Kalik: Probleme und Ergebnisse der Gallenwegsdagnostik. Z. kln. Med. Bd. 109, H. 1/2, 1928.
² Kalik: Erfahrungen mit der Laparoskopie Z. kln. Med. Bd. 111, H. 3/4, 1929.

(WINDAUS) sind maßgebend fur die Ausfallung im kolloidalen Milieu der Galle, und noch wesentlicher als das chemische Verhalten quantitativer und qualitativer Art sind die physikoehemischen Bedingungen der "Seheinlösungen", die in der Gallenblase weehselnd entstehen, abhangig nur zum Teil von der versehiedenen Konzentration und qualitativen Zusammensetzung, die das Lebersekret dureb die Kondensation in der Gallenblase erfahrt. So stort veranderte Gallenzusammensetzung, veranderte Menge der einzelnen Gallenblasenbestandteile zueinander - nicht etwa nur die einfache Eindickung im Sinne der Ruckresorption von Wasser - allem sehon die Stabilität des kolloidalen Systems und ermöglicht auch eine primar sterile Steinentstehung. Vermehrte Tatigkeit der schleimsezernierenden Gallengangsepithelien, die nicht immer auf Entzundung beruhen muß, Auftreten von koagulablen Eiweißkörpern bei vorubergehender Leberschadigung, Ausflockungen von kolloidalen Substanzen, Veränderung der Gallensauresekretion, Abweichung von der Cholesterinausseheidung, so die Verminderung in den späteren Monaten der Gravidität und die mächtige Steigerung post partum, können jedes fur sich, oder in versehiedener Kombination lithiogen wirken. Sekundar wird aber meist zum sterilen Stein die Infektion als Cholecystitis hinzutreten, wobei gerade der Fremdkörper als Reiz wirkt, der die Entzündung aufrechterhalt, auch oft die Motorik andert.

So haben die Chrurgen auch bald nach dem Erscheinen von Bennhand NAUNYNS "Klinik der Cholelithiasis" darauf hingewiesen, daß der große Gallensteinanfall vorwiegend entzundlicher Natur sei, während die Pathologen den häufigen Gallensteinbefund ohne jede daruf hinweisende andere Erkrunkung gemade hervorgehoben haben. Beide Beobachtungen sind richtig, bleiben aber nur dann unüberbrückbar, wenn man sich auf die großen Krankheitsbilder beschrankt.

Der Arzt, der dem Kranken gegenüberstebt, muß aus dem nur sehembar Atypischen das Typische herausfinden und aus der oft unebarakteristischen Schidderung seines Kranken auch die latenten und larvierten Choleeystopathion erkennen. Dann aber wird ihn die Erfahrung lehren, daß latente Gallenblasenzustande weit baufiger sind als der große klassische Typus einer Gallensteinkolik und immer seltener werden die Falle werden, bei demen der Obduzent erst "zufallig" die Gallensteinen entdeckt. Wegen jener Haufigkeit der "Gallensteintrager", die nach dem 40. Lebensjahr 30 % aller Männer und 40 % aller Frauen — nach den Sektionen beurteilt — ausmacht, sollte man stets prufen, ob in irgendwelchen Lebensepochen nicht doch jene Gallensteinträger Leidende waren, mögen sie auch nur geringe dyspeptische Beschwerden gehabt baben. Daß dem so ist, beweisen viele unzweifelhafte Steinbefunde im Röntgenbild bei "Dyspepsie", "Darmgrippe", "Magenkatarrh", "Magensenkung" usw., d. h. bei Fehldiagnoson.

Dann ist aber auch der zweite Schlaß berechtigt, daß ein ungeheures Kontingent der Menschen mit Gallensteinen zur spontanen Heilung kommt (Abb. 48). Nicht nur Remissionen, sondern auch Dauerbeilungen müssen bei der Gallensteinkrankheit, wie auch bei der reinen Cholecystitis nach dieser zwingenden Überlegung enorm haufig sein blase doch wagen dürfen, ja, nach einer sehr fetten Mahlzeit scheint mir eine einzelne Kolk als reine Betriebsstörung sehr wohl denkbar.

Solehe Auffassung von der Stauung wird mehr dem wirklichen funktionellpathologischen Verhaltnissen gerecht als die alte, daß der Rockbund oder das
Korsett, daß bei der Gravidität der wachsende Foetus oder daß ein Fettbauch
die extrahepatischen Gallenwege komprimieren sollen. Die Gallenwege liegen
viel zu tief neben der Wirbelsäule, als daß solche Grunde für die Stauungsgallenblase aufrechtzuerhalten wären. Selhst das Duodenum oder ein unveränderter Pankreaskopf können kaum eine Pelottenwirkung entfalten, ganz
anders natürlich ein Careinom des Pankreaskopfes oder die boehgradige Schwellung dort bei einer Pankreatitis und ein Duodenaldivertikel mit entzundbeher
Schwellung.

Die reine Dyskinesie bleibt aber selten. Begegnet sie uns klinisch, so wird sieb häufig im weiteren Verlauf herausstellen, daß zur Zeit der Beschwerde sieh aus der bloßen Stauung bereits andere Folgeerscheinungen entwickelt batten. Im System einer Pathogenese aber bleibt die Stauung als Initialzustand wiehtig, als komhiniert mit anderen Gesehehenskreisen der Cholecystopathie sehr hänfig, und ein wesentlicher Faktor der Forderung des Fortschreitens einer pathologischen Situation und im Sinne der Erklärung maneher Beschwerde. Als obligates Vorstadium wird sie auch von uns nicht gedaebt.

Die Cholcithnasis, einst als Mittelpunkt der Gallenblasenerkrankungen gewertet, hat diese zentrale Stellung zu verheren. Treiht man geradezu seit Medre von Helmsbach "Mikrogeologie", riehtiger Mineralogie der Gallensteine, um aus dem Stein und dem Steinschliff die Gesebiehte des Gallensteinleidens zu lesen, so ist es doch sieher, daß der Stein als fester, huchstäblich greifbarer Befund die Sicherheit des Krankseins weit fruher ergah, als etwa die Annahme entzündlicher Affektionen ohne Steinbefund oder gar unserer Dyskinessen

Die altere Vorstellung, daß zur Stembildung jene zwei Voraussetzungen gegeben sein mussen, die Stanung und der "litbogene Katarrb" von Bernhard Naunyn, hat sieb nicht so aufrechterhalten lassen, daß er für jede Steinbildung zutrifft. Auch konnen wir in voller Übereinstimmung mit Aschoff nicht der Vorstellung beipflichten, die vom Chirurgen Rovsing entwickelt wurde, daß der Beginn der Steinbildung regelmaßig intrahepatisch sei durch Bildung kleiner Bilirubinpigmentsteine, die als Zentren für ein Anwachsen der Steine in die Gallenblase kamen, so daß dort die Steinbildung nur durch sekundare Apposition sich vollziehe. Wir wissen heute vielmehr (Aschoff-Bachesteins), daß der nichtentzindliche Cholesterinstein meist als Cholesterinsolitär entsteht auf der Basseiner "Dyscholie". Das Cholesterin stammt nicht, wie Naunyn meinte, aus den Lipoidtropfehen der epithelialen Schleimhautdesquamation in der Gallenblase, sondern aus den Cholesterinen der Lebergalle als Exkret von Produkten der Drüse. Nicht allein die quantitativen Vermehrungen des Cholesterins, sondern die chemischen — auch nur stereomeren — Variationen bestimmter Sterine

(WINDAUS) sind maßgehend für die Ausfallung im kolloidalen Milieu der Galle, und noch wesentlicher als das chemische Verhalten quantitativer und qualitativer Art sind die physikoebemischen Bedingungen der "Scheinlösungen", die in der Gallenhlase weehselnd entstehen, abhangig nur zum Teil von der versehiedenen Konzentration und qualitativen Zusammensetzung, die das Lebersekret durch die Kondensation in der Gallenblase erfahrt. So stört veranderte Gallenzusammensetzung, veranderte Menge der einzelnen Gallenblasenbestandteile zueinander - nieht etwa nur die einfache Eindickung im Sinne der Ruckresorption von Wasser - allein schon die Stabilitat des kolloidalen Systems und ermoglieht auch eine primar sterile Steinentstehung. Vermehrte Tatigkeit der schleimsezernierenden Gallengangsepithelien, die nicht immer auf Entzundung beruhen muß, Auftreten von kongulablen Eiweißkörpern bei vorubergehender Leherseliadigung, Ausflockungen von kolloidalen Substanzen, Veränderung der Gallensäuresekretion, Abweichung von der Cholesterinausscheidung, so die Verminderung in den späteren Monaten der Gravidität und die machtige Steigerung post partum, konnen jedes fur sich, oder in verschiedener Kombination lithogen wirken. Sekundar wird aber meist zum sterilen Stein die Infektion als Cholecystitis hinzutreten, wobei gerade der Fremdkörper als Reiz wirkt, der die Entzundung aufrechterhalt, auch oft die Motorik andert.

So haben die Chirurgen auch bald nach dem Erscheinen von BERNHARD NAUNYNS "Klimik der Cholelithiasis" darauf hingewiesen, daß der große Gallensteinanfall vorwiegend entzundlicher Natur sei, wabrend die Pathologen den haufigen Gallensteinbefund ohne jede darauf hinweisende andere Erkrankung gerade hervorgeboben haben. Beide Beohachtungen sind richtig, bleiben aber nur dann unüberbruckbar, wenn man sich auf die großen Krankheitsbilder beschränkt.

Der Arzt, der dem Kranken gegenubersteht, muß aus dem nur scheinbar Atypischen das Typische herausfinden und aus der oft uncharakteristischen Schilderung seines Kranken auch die latenten und larvierten Cholecystopatbien erkennen. Dann aber wird ibn die Erfahrung lehren, daß latente Gallenblasenzustande weit baufiger sind als der große klassische Typus einer Gallensteinkolik und immer seltener werden die Falle werden, bei denen der Ohduzent erst "zufalbig" die Gallensteine entdeckt Wegen jener Häufigkeit der "Gallensteintrager", die nach dem 40. Lebensjahr 30 % aller Manner und 40% aller Frauen — nach den Sektionen heurteilt — ausmacht, sollte man stets prüfen, ob in irgendwelchen Lebenspochen nicht doch jene Gallensteintrager Lexlende waren, mögen sie auch nur geringe dyspeptische Besehwerden gehaht haben. Daß dem so ist, beweisen viele unzweifelhafte Stembefunde im Röntgenhild hei "Dyspepsie", "Darmgrippe", "Magenkatarrh", "Magensenkung" usw., d. h. bei Fehldiagnosen.

Dann ist aher auch der zweite Schluß herechtigt, daß ein ungeheures Kontingent der Menschen mit Gallensteinen zur spontanen Heilung kommt (Abb. 48). Nicht nur Remissionen, sondern anch Dauerheilungen mussen bei der Gallensteinkrankheit, wie auch hei der reinen Cholecystitis nach dieser zwingenden Uherlegung enorm haufig sein.

Man kann also die Schilderung der Cholelithiasis nicht von der der Choleeystitis abgrenzen, sind sie doch meist gleichzeitig vorhanden und in der Beschwerde gibt auch die reine Gallenhlasenentzundung ohne Steine oft ein völlig identisches Bild.

Die Cholecystitis, kann als foudroyantes schweres Krankheitsbild akut auftreten. Schwer, sowohl nach dem Inhalt der Gallenblase beurteilt, putride bakterielle Zersetzung, jauehig stinkend oder reiner Eiter (Empyem) bis hinab zu den milderen Formen seroser Exsudation (Hydrops) oder endlieb einer Galle, in der lediglich, wie in einer Reagenzglaskultur in Rindergalle, Bakterien sich mebren, etwa beim Typbusbazillenträger Bakterien der Typhus- oder Paratypbusgruppe aueh ganz obne entzündliche Reizerscheinungen. Mein Mitarbeiter STROEBE hat gelegentlich der großen Typhusepidemie in Hannover im Herbst



Abb 48 Gallensteine, neben dem absteigenden Duodenum gelegen (Zufallsbefund)

1926 die Häufigkeit der Bakterioeholie und Cholecystitis durch typhöse Erkrankungen von neuem unter Beweis gestellt

Achten wir auf die Gallenblasenwand, so finden wir häufig, aber nicht regelmäßig, parallel mit jenen Inhaltsveranderungen alle Grade vom leichtesten Schleimhautkatarrh — dem "Stockschnupfen" der Gallenblase — bis zur Gangrän der Wand unter Beteiligung aller Schichten, auch der Serosa als Pericholecystitis, auch mit Lokalperitonitis aller Grade, übergreifend in die Nachharschaft his zu Abseessen der Leber,

nabe dem Gallenblasenbett, gedeckte und freie Perforationen, weiter ascendierend alle Grade der Cholangitis bis zur Cholangiolitis oder bis zur diffusen und berdförmigen epithelialen Degeneration mit Nekrosen, multiplen oder singulären Abseeßbildungen, endlich Übergänge zur eholangitiseben und eholangiolitisseben Cirrhose, während vom Stein her, wenn er den Choledoebus versehließt, die cholestatische Cirrhose zur Entwicklung kommen kann.

Man uberwerte nicht die Haufigkeit der aseendierenden Infektion vom Darme her, wenn auch fraglos die Bakterien der Coligruppe, auch Enterokokken und Streptokokken von dort eindringen, ja sieh oft sehon beim Gesunden als Sehmarotzer in den untersten Partien des Choledochus Inden, so daß das Moment der Stanung sehon genugt, um ihr Eindringen in die Gallenhlase und die intrabepatischen Gallenwege zu veranlassen. Auch die Lamblia intestinabs, ein Protozoon, wird niebt selten, wie auch Westfhal bestätigen konnte, als Entzündungserreger dort gefunden. Selbst Askariden können hierher vordringen.

¹ STROEBE: Bakteriocholie und Cholecystitis bei typhösen Erkrankungen. Z. klin. Med. Bd. 110. H. 6. 1929.

Ebenso baufig, vielleicht sogar sehr viel häufiger, wird die Infektion hämatogen, unmittelbar in die Gallenblasenwand selbst hinein erfolgen. Ja, dort schlummern auch schon beim Gesunden gar nicht selten intramural Bakteriennester von fruheren "Anfallen" her, die baufig nur dureb eine Allgemeinreaktion des Organismus unspezifisch reaktiviert werden, weniger eine Virulenzsteigerung erfahren, als daß das beherbergende Gewebe mit sensibilisierter Entzundungsbereitschaft reagiert. Wichtiger als das bakterielle Moment ist also das Gewebsverbalten der Gallenblasenwand und die Reaktionslage des Gesamtorganismus. Nach einer Streptokokkenangina, einer "focal infection", nach einer Pneumonie, einer Pyclitis oder auch bei einer sterilen Fieberreaktion, wie etwa einer ausgedehnten Hautverbrennung oder einer indikationslosen Reizkörpertberapie - der Unsitte unserer Zeit -, kann die latente oder chronisch maktiv obsolete Entzindung wieder aufflackern. Es sind wohl vorwiegend chemische Agenzien, die korpereigenen Eiweißzerfallsprodukte, die auch beim Infektfieber Schadigungen bervorrufen, besonders dort, wo eine Sensibilisierung in Form der Entzundungsbereitschaft von fruher her besteht. Wir glauben also nicht wie Rosenow in Rochester, daß organotrope Bakterien das Wesentliche sind, daß ein Streptokokkenstamm eines Zahngranuloms sieb beim Kranken und selbst experimentell auf den Hund ubertragen immer nur wieder etwa an die Gallenblase, diese infizierend, wendet. Hier muß ein großartiges Beispiel einer autistischen Tauschung vorhegen, wie auch viele Forscher Amerikas glauben. Wir konnten die Befunde jedenfalls nicht bestätigen (R. FREUND).

Wie sebr die Gallenblase als "locus minoris resistentiae" gelten kann, wenn sie schon früher einmal erkrankt war, mogen einige Krankengeschichten meiner Klinik zeigen, die Kugelmann publiziert hat.

Eine Patientin erkrankt seit vielen Jahren alle 3—4 Monate an einer fieberhaften Angina Seit 2 Jahren klagt sie über typische Gallenblasenbesebwerden. Die Gallenblase ist deutlich vergrößert und sehmerzhaft. Der untere Leberrand überrangt um 2 Querfinger den Rippenbogen, subfebrile Temperaturen. Unter übleber Bebandlung klingen die Beschwerden nach 10 Tagen fast vollkommen ab Da kommt es zu einer bochfieberhaften Angina, 3 Tage später erneut eine Gallenkolik. Nach Abklingen der akuten Angina sollen die Tonsillen entfernt werden Dies gelang dem Operateur nicht vollkommen, von der inken Tonsille müßte er einen kleinen Teil ethech lassen. Die Patientin blieb 3 Wochen beschwerdere, dann wieder Halbeschwerden, Oberbauchbeschwerden und hohe Temperaturen Nach dem Abklingen wird auch der Rest der linken Tonsille entfernt, seither — und es sind inzwischen Jahre vergangen — ist die Patientin gesund

Oder, bei einem Kranken mit rechtssertiger Sturnhöhleneiterung kommt es immer dann zu dem Aufflackern seiner Cholecystitis, wenn ihm auch die Sturnhöhle erneute Beschwerden macht und dort readivierende Entzundungen spielen.

So ist weniger die bakterielle Entzundung, als die entzundliche Gewebsreaktion, mit der restierenden entzundlichen (allergischen) Gewebsdisposition, maßgebend für das pathogenetische Geschehen, und oft genug spielen koordinierte

¹ KUGELMANN; Die Bedeutung der Entzundung für die Erkrankung der Gallenwege, zugleich ein Beitrag zur Frage der Fruhoperation. Disch med. Wschr. 1928, H. 36.

Man kann also die Schilderung der Cholelithiasis nicht von der der Cholecystitis abgrenzen, sind sie doch meist gleichzeitig vorhanden und in der Beschwerde gibt auch die reine Gallenblasenentzündung ohne Steine oft ein völlig identisches Bild.

Die Cholecystitis, kann als foudroyantes schweres Krankheitsbild akut auftreten. Schwer, sowohl nach dem Inhalt der Gallenblase beurteilt, putride bakterielle Zersetzung, janchig stinkend oder reiner Eiter (Empyem) bis hinab zu den milderen Formen seröser Exsudation (Hydrops) oder endlich einer Galle, in der lediglich, wie in einer Reagenzglaskultur in Rindergalle, Bakterien sich mehren, etwa beim Typbusbazillentrager Bakterien der Typhus- oder Paratypbusgruppe auch ganz ohne entzindliche Reizerscheinungen. Mein Mitarbeiter Stroebe 1 hat gelegentlich der großen Typhusepidemie in Hannover im Herbst

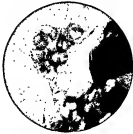


Abb 48 Gallensteine, neben dem absteigenden Duodenum gelegen (Zufallsbefund)

1926 die Häufigkeit der Bakteriocholie und Cholecystitis durch typhöse Erkrankungen von neuem unter Beweis gestellt.

Aehten wir auf die Gallenblasenwand, so finden wir häufig, aber nieht regelmüßig, parallel mit jenen Inhaltsveranderungen alle Grade vom leichtesten Schleimhautkatarrh — dem "Stockschnupfen" der Gallenblase — bis zur Gangran der Wand unter Beteiligung aller Schichten, auch der Serosa als Pericholecystitis, auch mit Lokalperitonitis aller Grade, ubergreifend in die Nachbarschaft bis zu Abscessen der Leber,

nahe dem Gallenblasenbett, gedeckte und freie Perforationen, weiter ascendierend alle Grade der Cholangitis bis zur Cholangiohtis oder bis zur diffusen und herdformigen epitbehalen Degeneration mit Nekrosen, multiplen oder singularen Absceßbildungen, endlich Übergänge zur eliolangitischen und eholangiolitischen Cirrhose, wahrend vom Stein her, wenn er den Choledoehus verselließt, die eholestatische Cirrhose zur Entwicklung kommen kann.

Man überwerte nicht die Haufigkeit der ascendierenden Infektion vom Darme her, wenn auch fraglos die Bakterien der Coligruppe, auch Enterokokken und Streptokokken vondort eindringen, ja sich oft schon beim Gesundenals Schmarotzer in den inntersten Partien des Choledochus finden, so daß das Moment der Stauung schon genugt, um ihr Eindringen in die Gallenhlase und die intrahepatischen Gallenwege zu veranlassen. Auch die Lamblia intestinalis, ein Protozoon, wird nicht selten, wie auch Westfials bestätigen konnte, als Entzündungserreger dort gefunden. Selbst Askariden können hierher vordringen.

¹ STROEBE: Bakteriocholie und Cholceystatis bei typhosen Erkrankungen. Z. klm. Med. Bd. 110, H. 6, 1929.

hei der Nierenkolik, sind häufig. Colonspasmen, sog. Daringärungen, Gasbildung im Darm sind dann verbreitete Fehldiaguosen, sei es nur aus Verlegenheit, sei es, wenn reflektorische Peristaltikabweiehungen oder Magensekretsänderungen wirklich Sekundärerseheinungen im Verdauungskanal ausgelöst haben. Als primäres Leiden nufgefaßt, führen sie zur Verkennung des Wesentlichsten. Am wichtigsten seheinen mit von diesen Wirkingen in die Ferne (auf dem Nervenwege vermittelt) Mothitätsstörungen am Magen, nicht nur jene Pylorospasmen, sondern eine Neigung zum Aufstoßen, dem ein unbemerktes Luftschlueken vorausgeht — nicht etwa Gasentstellung im Magen selbst. Man denke dann auch in die "Hiatus-Hernie" als Sekundärkrankleit. Diese Beseliwerden können sieh so in den Vordergrund drängen, daß das Bild der Aerophagie entsteht, oder es kommt zum Hochkommen von Speisen, vor allem aber unter Steigerung der Nausea zum Erbrechen selbst, meist ein Erbrechen bei leerem Magen, auch gerade offenen Pylorus, so daß Duodenalinhalt, also galliges Erbrechen erscheint.

Ich übergehe alle typischen Zeichen und weise auch bei den Schmerzsensationen nur auf die sehwierige differentiell-diagnostische Aufgabe hin: Es kann wrklich zu einem "pylorischen Syndrom" kommen nut Spätschmerz, Hungersehmerz und Periodizität, und doch besteht bei normalem Bulbusbild nichts von einer Uleuserweisbarkeit, nicht einmal entzündliche Schwellung der Duodenalschleimhaut im Röntgenbilde. Charakteristisch werden die Sensationen oft erst, wenn sie güttelformig um die rechte Seite bis zum Rücken ausstrahlen oder durch den Phrenieus oder die zentripetalen Fasern des Vagus in die rechte Schulter, den Arm, den Ellenbogen bis in die Fingerspitzen der rechten Hand zichen (s. Kap. 14).

Wenn der Beschwerdekomplex eher an Appendicitis, an Adnexassektionen, an den Dickdarm, namentlich das Ascendens, an ein Leulen der Nierengegend, etwa eine Pyelitis, erinnert, dann kann manche anamnestische Angahe aus lange zuruekliegender Zeit entscheidend sein. Auch ein Subikterus kann eine vorher ungewisse Situation erst entscheidend klaren. Nie vergesse man aber, daß die Angabe gelblichen Aussehens des Laien oft nichts ist wie Blasse, bei der das braungelbliche Pigment der weißen Rasse deutlicher hervortritt, z. B. bei einer Anamie oder sehlechterer Durchblutung der Gesiehtshaut. Auffalliger Weehsel in der Farbe der Facces ist wichtig, die "Poussées hépathiques" der Franzosen werden bei uns, wie mir seheint, unterwertet, denn Weehsel im Zufluß der Kondensgalle, wie er bei den Dyskinesien haufig ist, wird sieh zwar nicht als Ikterus, aber bisweilen doch schon in den Faeces dokumentieren. ja es kann eine totale Gallensperre 12 Stunden bis zu 3 Tagen ohne manifesten Ikterus verlaufen, hier wird Dechobn auch zum Diagnostikum speziell fur den Nachweis von Gallengangstenosen, bei denen der reichlichere Gallenfluß Schmerzen erzeugt. Auch heim nicht eindeutigen Symptom starker Schwankungen der Facecesfarben wird mau oft mit bestem Erfolg gegen diffuse Klagen (Kopfdruck, Unfrische, Dyspepsie) Decholin empfehlen, wirkVorgänge an der Magensebleimbaut wie am Pankreasparenchym, vor allem aher auch an der Leber, sowohl im Sinne der Hepatose wie der Hepatitis meist miteinander kombiniert als "latente Hepatopathie" eine Rolle.

Hier soll ausdrücklich auf jene allgemeinen Ausfuhrungen verwiesen werden, die im Kap. 7 uber die Entzündung und die Entzündungslagen gemacht werden.

Wir schen in der gegenseitigen Beeinflussung von Dyscholie, Stauung und Entzündung die Genese des Gallenstemleidens und sind uns bewußt, daß ohne entzündliche Reaktion der Stein als Fremdkörper ganz ohne Kranksein durch Dezennicn beharren kann, wenn er sieh auch niemals im Gegensatz zum Glauben der Laien und der Behauptung der Kurpfuscher auflöst. Gerade der gesunde, weit häufiger der gesund gewordene Stemträger belehrt uns, daß das entzündliche Moment primär ("lithogen") noch häufiger als sekundärer "Katarrh" von großer Wichtigkeit ist Und darum gewinnen nehen der großen unverkennbaren choleeystitischen Attacke die numerisch besonders zahlreichen leichten larvierten Choleeystitiden so sehr an klnischer Bedeutung. Sie, die mit ibren geringen und häufig atypischen Symptomen als latente und larvierte Choleeystopathien noch immer ein großes Feld der Fehldiagnosen ausmachen und weil sie so häufig nicht beachtet werden, der Anlang sind einer langen Krankengeschichte, nicht selten his zur eholangitischen Cirrhose hin—also bis ins Gehiet der diffusen Hepatopathien.

In der Symptomatologie der latenten und larvierten Cholecystopathien stehen oft gerade hei den larvierten leichtesten Formen scheinbare oder wirkliche Magenbeschwerden im Vordergrund. Bei langdauernder Choleeystopathie ist eine Achylia gastrica, auch refraktür gegen Histamin, nicht selten, wahrend bei weniger langer Dauer die subjektiven und objektiven Zeichen eines Reizmagens oft im Sinne einer superaciden Gastritis gefunden werden. Dabei kann man nicht sagen, daß etwa die Kombination Uleus und Cholccystopathie haufiger sei als es der Wahrscheinlichkeit bei diesen zwei sehr häufigen Krankheiten entspricht Die "Magenkrampfe" der Gallenblasenkranken sind nicht immer subjektive Fehldeutungen des Kranken, sondern objektiv richtige Beobachtungen: denn die Cholecystopathie kann selbst einen Pylorospasmus auslosen und hat noch unklare Beziehungen zur Magenkaskade wie zur sog. Hiatushernie. Meist werden im Gegensatz zur Uleusbeschwerde sehwer emulgierbare Fette gar nicht vertragen, schon die Sahne zum Kaffee oder Tee macht Beschwerden - so oft meint der Kranke urtumlich, er vertrüge den Kaffee nicht. der ihm aber dann "schwarz" wohl bekommt.

Andere Klagen beziehen sich auf den Darm. Diarrhöische Zustände als Folge der Achylie (gastrogene Diarrhoen mit und ohne sekundärer Enteritis) sind so gelegentlich indirekte Ausdrucksform einer Cholecystopathie. Aber auch hartnäckige Obstipationen, nicht nur veranlaßt durch den peritonealen Reiz der Pericholecystitis im Sinne einer Bremsung der Darmperistaltik, sondern offenhar auch rein reflektorisch, ähnlich wie die Peristaltikhremsung

bei der Nierenkolik, sind häufig. Colonspasmen, sog. Darmgärungen, Gasbildung im Darm sind dann verbreitete Fehldiagnosen, sei es nur aus Verlegenheit, sei es, wenn reflektorische Peristaltikahweiehungen oder Magensekretsinderungen wirklich Sekundarerschemungen im Verdanungskanal ausgelöst haben. Als primares Leiden aufgefaßt, führen sie zur Verkennung des Wesentlichsten. Am wiehtigsten scheinen mir von diesen Wirkungen in die Ferne (auf dem Nervenwege vermittelt) Motilitätsstörungen am Magen, nicht nur jene Pylorospasmen, sondern eine Neigung zum Aufstoßen, dem ein unbemerktes Luftschlucken vorausgeht - nicht etwa Gasentstelning im Magen selbst. Man denke dann nuch an die "Heatus-Hernie" als Sekunderkrankheit. Diese Besehwerden können sich so in den Vordergrund drängen, daß das Bild der Aerophagie entsteht, oder es kommt zum Hochkommen von Speisen, vor allem aber unter Steigerung der Nausen zum Erbrechen selbst, meist ein Erbrechen bei leerem Magen, auch gerade offenem Pylorus, so daß Duodenalinhalt, also galliges Erhrechen erscheint.

Ich übergehe alle typischen Zeichen und weise auch bei den Schmerzsensationen nur auf die sehwierige differentiell-diagnostische Aufgabe hin; Es kann wirklich zu einem "pylorischen Syndrom" kommen mit Spätschmerz, Hungerschmerz und Periodizität, und doch besteht bei normalem Bulbushild nichts von einer Uleuserweisbarkeit, nicht einmal entzundliche Schwellung der Duodenalschleimhaut im Rontgenbilde. Charakteristisch werden die Sensationen oft erst, wenn sie gurtelformig um die rechte Seite bis zum Rucken ausstrablen oder durch den Phrenieus oder die zentripetalen Fisern des Vagus in die reclite Schulter, den Arm, den Ellenhogen bis in die Fingerspitzen der rechten Hand ziehen (s. Kap. 14).

Wenn der Beschwerdekomplex cher an Appendicitis, nn Adnexaffektionen, an den Dickdarm, namentlich das Ascendens, nu ein Leiden der Nierengegend, etwa eine Pychtis, erinnert, dann kann manche anamnestische Angabe aus lange zurückliegender Zeit entscheidend sein. Auch ein Subikterus kann eine vorher ungewisse Situation erst entscheidend klaren. Nie vergesse man aber. daß die Angabe gelblichen Aussehens des Laien oft nichts ist wie Blässe, bei der das braungelbliche Pigment der weißen Rasse deutlicher hervortritt, z. B. bei einer Anamie oder sehlechterer Durehblutung der Gesiehtshaut. Auffälliger Wechsel in der Farbe der Faeces ist wichtig, die "Poussées hépathiques" der Franzosen werden bei uns, wie mir scheint, unterwertet, denn Wechsel im Zufluß der Kondensgalle, wie er bei den Dyskinesien häufig ist, wird sich zwar nicht als Ikterus, aber bisweilen doch schon in den Facees dokumentieren. ja es kann eine totale Gallensperre 12 Stunden bis zu 3 Tagen ohne manifesten Ikterus verlaufen, hier wird Decbobn auch zum Diagnostikum speziell fur den Nachweis von Gallengangstenosen, hei denen der reichlichere Gallenfluß Schmerzen erzeugt. Auch heim nicht eindeutigen Symptom starker Schwankungen der Faecesfarhen wird man oft mit bestem Erfolg gegen diffuse Klagen (Kopfdruck, Unfrische, Dyspepsie) Decholin empfehlen, wirksamer als Karlsbader Mühlhrunnen etwa, der sehon lange in solchen Fallen üblich ist.

Von größter Bedeutung gerade für die larvierten Formen, ist die Ohjektivierung der Schmerzangaben und Schmerzirradiation durch die hyperästhetischen und hyperalgetischen Zonen im Sinne des viscero-sensorischen Reflexes von Lange und Haad (Kap. 14, Abb. 49). Im Sinne soleher Irradiation giht es einen "Vertigo e vesica fellea laesa", einen Schwindel hei Cholecystopathien als viscero-sensorischen Reflex noch häufiger als den "Vertige stomachal". Ja, es ist sicher, daß auch Brechen und Nausea beim Gallenpatienten weit häufiger nicht peritoneales Symptom ist und auch nicht unmittelbare Irradiation als Axonreflex, sondern, wie jene Störungen der Hautsensibilität und des Labyrinthes uber

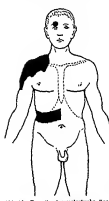


Abb 49 Typische hyperalgetische Zonen kurz nich einem Gallensteinanfall Operation, Zwel Steine

die Medulla oblongata geht, indem afferente Impulse durch zentripetale sensihle Fasern im Vagus verlaufend vom vegetativen Oblongatakern des Vagus umgesetzt werden, zum benachbarten sog. Brechzentrum und von dort in die Erregung zentrifugaler Fasern des Magenvagus. Selbst der Zusammenhang zwischen echter Migräne und Cholecystopathie, den die französische medizinische Schule schon lange annimmt, ware durch solche afferenten Impulse erklärhar, muß aher eher noch wohl als vasomotorische Recaktion eine humorale Deutung erfahren, als allergisches Gefaßverhalten.

Die Subtildiagnostik des Oberbauchs liefert die wichtigsten ohjektiven Anhaltspunkte.
Beim Hypophysinreflex, geprüft mit der
Duodenalsonde, wie ihn KALK und SCHONDUBE
gefunden hahen, kommt es beim gesunden
Menschen zu einer zweiphasischen Reaktion.
In der ersten sympathicotropen, atonischen
Phase stockt zunächst der Gallenfluß, und
erst nach 20 bis 25 Minuten erscheint in der

parasympathicotropen (vagischen) Phase die dunkelbraune bis schwarzgrüne Kondensgalle aus der Blase, die namentlich, wenn durch das Doppelsondenverfahren von KALKI Beimengungen von Magenduodenalsaft getrennt abgesaugt vermieden werden, fast denselhen hohen Bihrubinreichtum colorimetrisch zeigt, wie der konzentnerte Blaseninhalt, der dem Chirurgen und Obduzenten so gut hekannt ist. Positiver Prtuitrinversuch sind uns 100 mg% Bihrubin und mehr. Pathologisch sehen wir Steigerungen der Konzentration

¹ KALK: Probleme und Ergebnisse der Gallenwegsdiagnostik. Z. kbn. Med. Bd. 109, H. 1/2, 1928.

his zum 90- ja bis zum 300fachen, wir sind dnnn vollberechtigt, die Diagnose einer Stagnation zu stellen, einer reinen Dyskinesie nber nur dann, wenn sich weder im Röntgenbild, noch in der Cholecystographie eine nndere pathologische Veränderung zeigt.

Wiehtiger aber ist natürlich der negntive Pitnitrinversuch, bei dem es nicht zur Absonderung von dunkler Blasengalle kommt. Hier ist mit Hilfe der übrigen Funktionsprüfungen zu entscheiden, ob ein mechanisches oder ein funktionelles Hindernis vorliegt. Bei weebselnden Befunden denke man nn einen Ventilstein, aber vergesse nuch nicht, duß nuf der Höhe des Ikterus simplex keine Blasengalle zu erhalten ist, weil die nusbleibende Lebergalle das Reservoir nicht fullt, ja nuch eine ausgesprochene Cirrhose liefert oft nur eine helle "dyscholische" Galle als Ausdruck eines veränderten Leberproduktes, das offenbar in der Gallenblase keine Eindickung erfahren kann, aus physikochemischen Gründen.

Die wiehtigste Ergänzung zur Duodenalprüfung stellt die Cholecystographio dar. Mit der neuesten peroralen Anwendung des Tetrajodphenolphthaleins in mehrfach verzettelten Dosen (Sanpström) erzielt man meist doch nicht so gute Bilder wie bei intravenöser Injektion, die freilieh gelegentlich zu unnngenehmen Kollapszuständen - Phenolvergiftung? - führt, so daß jedenfalls eine Wiederholung innerhalb weniger Wochen streng zu vermeiden ist und bei nachweislich Leberkranken uberhaupt nicht cholecystographiert werden sollte. Es wäre Zeit, daß eine harmlosere hepatotrope "Schiene" nls Phenolphthalein zur Kontrastfüllung gefunden würde. Auch bei Nierenerkrankungen sollte man sehr zurückhaltend mit dem Verfahren sein. Oft genug reicht die Choleeystographie sehon nus, um eine wesenthehe Aussage zu maehen und läßt uns die lästigere Duodenalsondierung ersparen. Jedoch verlaufen beide Resultate durchaus nicht immer parallel. Es gibt Fälle, bei denen die Kontrastfullung gelingt, wührend die Entleerung mangelhaft bleiht. Am sichersten werden die ohjektiven Resultate sein, wenn heide Proben negativ ausfallen. Dann kann man fast sieher sein. daß ein Cystieusversehluß besteht.

Der verschiedene Ausfall beider Proben erklärt sich durch die verschiedenen Bedingungen ihres Zustandekommens und läßt darum nicht den Schluß auf die Unzuverlässigkeit der einen oder nnderen zu. Stellen wir mit Kalk¹ die Vorhedingungen für den positiven Ausfall der beiden Proben gegenüber, so ergiht sich, daß hei der einen ein Hauptfaktor die Durchlässigkeit der Leber für das Kontrastmittel, bei der anderu aber die genügende Kontraktionsfäligkeit der Gallenblase ist.

So läßt auch der verschiedene Ausfall der Prohen noch ins einzelne gehende differentiell-diagnostische Schlusse zu. Kalk hat sie folgendermaßen zusammengestellt¹:

¹ Kalk: Probleme und Ergebnisse der Gallenwegsdagnostik. Z. klin. Med. Bd. 109, II. 1/2, 1928.

1.

Cholecystographie + Hypophysinprobe - Cysticus offen, Eindickungsfähigkeit vorhanden,

aber entweder:

 a) zeitweiliger Verschluß des Cysticus durch Stein, Spasmus oder Schwellung des Sphinoterapparates oder

 b) die Gallenhlase kontrahiert sich nicht infolge mangelnder Kontraktionsfähigkeit oder mangelnder Ansprechbarkeit auf hormonale Kontraktion.

П.

aber entweder-

a) Leber läßt den Farhstoff nicht durch (Leberfunktionsstörung) oder

 b) zeitweiliger Verschluß des Cysticus durch Stein oder Spasmus des Collum-Cysticus Sphinoter, entzundliches Zuschwellen.

Wenn die Cholecystographie positiv ausfallt, so ist über Lage und Größe der Gallenblase, die Schattendichte und wenn man, wie jetzt üblich, vor den Rontgenschirm einen Kontraktionsreiz mit Eigelb setzt, auch über das Entleerungstempo eine Aussage möglieh, und es läßt sich zeigen, daß nicht eine jede Gestaltsveränderung eine Funktionsstörung hedingen muß. Die "Ptose" der Gallenblase darf nicht aufkommen als Erklärung für Beschwerden. Ist doch sehon fast hoffungslos geworden die Magenptose als Krankheitsdiagnose auszumerzen (s. Kap. 2). Wenn sie gefunden wird, hat die Gallenblase eher eine beschleunigte Entleerungszeit und ist ebensowenig eine Krankheit wie die Gastrooder Koloptose, sie mag eine Konstitutionseigentumlichkeit sein, eine Klinik der Cholecystoptose gibt es nieht vom Standpunkt der funktionellen Pathologie aus

Als drittes diagnostisches Hilfsmittel in der Subtildiagnostik des Oberbauchs beginnt sieh die Laparoskopie einen Platz in der Khnik zu erobern. Mag sie fur die Differentialdiagnose der Cholecystopathien nur von geringerer Bedeutung sein, so kann sie wesentlich doch bei den Hepatopathien und bei der differentiellen Diagnose unklarer Oberbauehbeschwerden nützen und mindestens eine Probelaparotomie oder eine vergebliche Operation ersparen. Das Verfahren, wie es Kalk an meiner Klinik ausgebaut hat, hat sich außerordentlich bewährt und belästigt den Kranken kaum, macht dabei aber eine Probelaparotomie oft entbehrlich.

Zur Therapie der Cholecystopathien beschränke ich mich auf Thesen:

Uber die Frühoperation ist die internistische Frühbehandlung zu stellen. Wann aktive Therapie, wann Ruhgstellung irritierter Wege, wann Drainage, wann Entzündungsheilung am Platze ist, laßt sich nicht generell, meist aher individuell festlegen. Aber fast nie darf die Lithiasis leitender Gesichtspunkt der Therapie sein, es darf nicht etwa heißen "ubi calculus, ibi ovacua". Das lehrt der gesunde Steinträger und haben alle klassischen Kenner der Cholelithiasis sehon gepredigt. Auch eine Cholecystitis heilt meist auf konsequente innere Therapie und heilt nicht selten auch spontan.

¹ KALK: Erfahrungen mit der Laparoskopie. Z. khn. Med. Bd. 111, H. 3/4, 1929.

Als Prophylaxe hatte die Therapie das Ziel der Verhinderung der Stagnation, der Entzundung und der Steinentstehung. Unter dem entwickelten Wissen von den zusammenwirkenden Konditionen ist für den jungsten Begriff, den der Dyscholie, noch keine andere vorbengende Maßuahme zu sehen als etwa Fettarmit der Kost und Verhinderung rapider Einschmelzung des eigenen Körperfettes — sicht man doch nicht selten nach Entfettingskuren die Entwicklung eines Cholesterinsbiltars, ähnlich wie nach der Gravidität, bei der ja Hypercholesterinämme und vermehrte Cholesterinausscheidung der Leber erwiesen sind, auch Decholin als zuverlässiger biologisch klar erfaßharer Steigerer der Lebersekretion sei hier wieder genannt, das ausgezeichnete Mittel bei "hepatischen Dyspepsien", besser oft als jene Heilquellen von Karlsbad, Mergentheim, Neuenahr und Vichy.

Zur Staming muß betont werden, daß hänfige Mahlzeiten auch hänfigere Entleerung der Gallenblase zur Folge haben und daß hierbei die Peptone nud fette einen energischen Entleerungsreiz des Gallengangsystems setzen. Eine sehr eiweißarme und fettarme Kost wird eher zur Stagnation im extmhepatischen System führen. Man hort nicht selten die Behaupting, daß als leicht verdauliehes Fett getade in Karlsbad die ausgezeichnete Britter reichlich genossen bei Besehränkung der anderen, sehweren Fette "cholekinetisch" günstig wirkt, analog den Ölkuren.

Die Prophylaxe der Aktivierung läge in der Beseitigung anderer Entzündungsherde (Tonsillen, Nebenhohlen, Zahne, Nierenbecken 1888.) und in Allgemeinbehandlungen, die den "fluktuierenden Streptomykosen", insbesondere als Erkültungskrankheiten entgegenwirken (klimatische, physikalische Abhürtung, antiphlogistische Umstimmungen); wichtiger, wenn wir zielbewißt die entzundliche Reaktionslage des Organismus bekampfen konnen, was uns als Mögliehkeit vorsehweht.

Zur Prophylaxe der Steinkohk nenne ich: die Vermendung mechanischer Ursachen des Ventilspiels, Vermendung von langen Bahnlahrten, Autofahren auf schlechten Straßen, steiles Bergabgehen, alle Stöße, die dabei Zwerchfell und Leber mit adharenter Gallenblase erfahren, weiter Kültereflexe (Eisgetränke), schwer emulgierbare Fette und Imbibition von heißem Fett, auch Butter, in die Speisen hinem, endlich Emotionen.

In der medikamentösen Therapie haßt sich gliedern: 1. Cholokinetica, d. h. Mittel, die den extrahepatischen Gallengangsmechanismus in Bewegung setzen, 2. Choleretiea (das Wort ist von Brugson gluckheh dem "Diureticum" nachgebildet), das sind die Mittel, die die Lebersekretion auregen, 3. Antispasmodica, welche den erhöhten Tonus, namentlich der Sphineteren, auch des Hohlmuskels herabsetzen, 4. Antineuralgea, die die Besebwerden lindern, und 5. Antiphlogistica, die sich gegen die Bakterien, mehr noch gegen die Gewebsentzündung unspezifisch wenden. Eine Tabelle soll eine Übersicht geben des leider viel zu Vielen, das in diesen Richtungen auf den Markt geworfen wird.

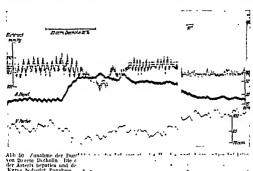
Choleretica	Cholokinetica (Cholagoga)	Antispasmodica	Antineuralgica	Antiphlogistica
Bittersalz, Glaub wie naturliche S Fel tauri Gallensäuren Decholin (gallensaures Salz oder 20 % Gallensaures Urotropin) Lessauren Urotropin) Atophan	Pituitrin (Hypo-	Atropin Eunydrin Eunydrin Bellafolin Palpaverun Papavydrun Perparun Skopolamin Barbiturzäure als zentraler Dämp- fer		chin) Choleval (gallen saures Silber) Urotropin (40 % intray.)

Als Compretten, Suppositorien und nur bei schwersten Koliken als Injektion, nicht unter 2 cig für ihn Erwachsenen.

Zur Kritik ist zu sagen, daß das Atopban, also auch die Kombinationen mit Atophan (Ikterosan, Leukotropin) kontraindiziert sind, nicht nur, weil sie keineswegs regelmäßig choleretisch wirken, sondern namentlich bei empfindlichem Organ epitheliale Leberschaden hervorrufen konnen, besonders bei langerem Gebrauch, so daß man selbst heim echten Gichtiker nach 3-4 Tagen stets mindestens ebenso lange Pausen einhalten sollte. - für diesen sind die Atophanpraparate 1a oft unentbehrlich. Die Derivate der Cholsäure, wie etwa die Deshydrocholsaure, als bestes das Decholin, sind das wirksamste, chemisch reine Choleretieum, Schwiege erwies mit der Thermostromuhr, daß starke Leberdurchblutung nach Decholin einsetzt, offenhar als Ausdruck der erhöhten choleretischen Lebertatigkeit (Abb. 50). Quecksilberpräparate sind wohl nicht nur als Anreger der Darmperistaltik, sondern als Desinfizientien und Wasserentzieher der Leber wirksam. Auf dieser Basis berühen die empirisch oft sehr wirksamen Chologenkuren, die im wesentlichen wohl als Kalomel wirken. Das Atropin und seine Analoga beseitigt zwar nicht den Sphinctertonus, führt aher zur Erschlaffung des Hohlmuskels der Gallenblase und ist sehmerzlindernd durch den detonisierenden Einfluß auf die Muskulatur Jeder Arzt wird aus der großen Reihe von Mitteln bevorzugte Praparate sich wahlen. Ich glaube vom Bilival, Cholaetol, vor allem dem Decholm Gutes gesehen zu haben und liebe diese Mittel etwa wahrend einer haushehen Karlsbader Kur ebenso, wie ich regelmaßig außerdem 3mal am Tage je ein halbes Milligramm Atropin nehmen lasse. Ist das entzundliche Moment wesentlich, so verwende ich gern Aspirin, Urotropin,

Chinin oder Pyramidon per os und bei höherem Fieber Choleval intravenös, ja auch bei langen suhfebrilen Zuständen, bei denen hohe Temperaturanstiege post injectionem uns manchmal em Zeichen cholaugutischer Komplikation seheinen. Freilich kein eindentiges, ist doch so oft eine Hepatopathie mitzubehandeln, meist als intrahepatische Cholangitis (siehe Kap. 6).

Von den physikalischen Heilmethoden halte ieh an der sehr gunstigen Wirkung systematischen Kataplasunierens fest und trete fur sehr energische Auwendung ein, die als fenehte Hitze weit intensivere hyperamisierende Wirkung hat als trockene Hitze. Ob man da der Volksmedizin folgend Leinsamen nimmt, der als fettreich die Hitze länger bewahrt — Kartoffelbreinuschlage oder



Moorpackungen wahlt oder eine in feuchte Handtucher eingewiekelte Gimmiwarmflasche, oder das elektrische Heizkissen über der feuchten Kompresse (dazwischen Billandri-Battist), ist nicht wesentlich. Aber 2 mal tugheli je 1—2 Stunden soll durch 4—6 Wochen, auch bei leichteren Cholecystopathien, kataplasmiert werden mit dem festen Ziel, daß dichte rote Flecken entstehen, die spater sich braun pigmentieren, im eine Entzundung 1. Grades intensiv zu setzen. In dieser altbewahrten Therapie sei man fanatisch. Sie ist rationeller als die moderne Neigung, mit Dathermie zu behandeln, weil die Hyperamie in der Tiefe im viele Stunden die Kataplasmaanwendung überdauert, so daß schließlich 24 Stunden pro Tag das Heilmittel wirkend ist — die Dathermie überdauert offenbar nicht die Applikationszeit —, die Rotung der Haut scheint mit reflektorisch wirkendes Mittel zur Hyperamiserung der Tiefe ("Hyperamie als Heilmittel")

In der Diat halte man sich nicht sklavisch an ein strenges Schema, sondern variere individuell nach der Vertraghehkeit für den Kranken. Der Kranke, der ja jahrelang eine gewisse Diat durchführen muß, soll sich nicht aller Genüsse beraubt fühlen, sondern wissen, daß er nur das ihm wirklich Nachteilige meiden muß.

Gerade bei den leichten Cholecystopathien, die so oft ausgelöst sind von entzündlichen und allergischen Umstimmungen des Gesamtorganismus, ist es wichtig, therapeutische Maßnahmen außerhalb der Gallenblase zur Anwendung zu bringen. Allgemeine Entzundungsbekämpfning, auch wirklich indizierte Tonsillektomie, gelegentlich eine Desensibilisierung werden hier wichtig. Auch eine Änderung der Reaktionslage durch Behandlung mit ganz kleinen Joddosen, wie es Kugelmann an meiner Klinik gelegentlich erfolgreich durchgeführt hat¹. Jod hilft so auch gegen den "Schupfen" der Gallenwege.

Bei der großen Gallenkolik kommt man um Morphium oder seine Derivate nicht herum, dann gehe man dem Erwachsenen aber auch nie unter 2—3 og Morphiu und herechne die anderen Drogen (Pantopon, Paracodin, Laudanon usw.) nach gleicher Wirkung. Em Heroismus des Kranken soll hier nicht gefordert werden. Morphin wirkt auch unmittelbar heruhigend auf die Gallenwege, also nicht nur als korticaler Beseitiger des Schmerzes. Man vergesse aber nicht, daß Morphin kein Schlafmittel ist und wähle, wenn Schlaf indiziert ist, am hesten daneben noch ein Präparat der Barhitursäurereihe, die ubrigens als Narkoticum der großen Stammganglien ein cerebraler Dampfer für viele viscerale Disharmonien ist, wie echon die Wirkeamkeit ber Seekrankheit beweist. Die zur Zeit überwertete Bekampfung der Rauschmittelsucht verdächtigt so manche Kranken, die mit Recht große Morphiumdosen verlangen, weil sie es vor gehäuften schweren Koliken nicht aushalten. Subtildiagnostik gibt ihnen doch oft Recht, zumal wenn an schmerzfreien Tagen keine Spritze verlangt wird. Der Pseudomorphinismus ist dann mit der Cholecystektomie beseitigt.

Die Indikation zu aktivem internistischem Vorgehen soll kritisch prazis gestellt werden. Der Rontgenbeweis, daß ein Stein unzweifelhaft vorliegt, ist niemals an sich Indikation zum Versuch einer Steinabtreibung. Sie verbietet sich nicht nur, wenn der Stein so groß ist, daß ein Abgang per vias naturales nicht in Frage kommit, sondern gerade auch, wenn eine ganze Herde von Steinen nachgewiesen ist. Die aktive Therapie wurde dirt nur zu häufigen Koliken führen und die Aussicht, daß schließlich ein Stein im Chnledochus sitzen bleibt, erhehlich vermehren. Jene kritiklose Steinabtreiberei durch Medikamente, die in ihren Kombinationen als kinetisch wirksamstes Pitutrin enthielten, verureiele ich vollig.

Eine absolute Indikation zur Aktivität ist nach meiner Auffassung nur dam gegeben, wenn eine sog. Steininearceration vorliegt, die nicht immer mit absolutem Ikterus, ja nicht selten vollig amkterisch verläuft, wenn etwa Galle neben dem facettierten Stein ablaufen kann Hier sull man in der Regel nicht länger als höchstens drei Wochen warten bis zur operativen Entfernung, aber diese Gnaden-

¹ Kugelmann. Larvierte endokrine Storungen als Ursache einiger atypischer Krankheitsbilder. Dtsch. med. Wschr. 1927, Nr. 17.

frist darf nicht wie früher expectativ verstreichen, sondern kann fruehtbar werden durch den therapeutischen Versuch des Steinabganges, wie Allard zuerst gezeigt hat. Es gelingt in der Tat heute viel häufiger durch die internistische aktive Abtreibung des Choledochussteins, der gar nicht immer so fest eingeklemmt ist, wie das Wort "Incarceration" zu besagen scheint, die nicht ungefährliche Operation zu vermeiden. Man gebe als rationellstes Choleretieum während der ganzen Wartezeit Deehohn, mindestens 3mal am Tage, es vermehrt erheblich den Gallenfluß, und schalte nun eine Reihe von Abtreibungskuren em, immer mit Pausen von 1-3 Tagen. Ieh gebe gleichzeitig 1/2-3/4 mg Scopolamin zur Öffnung des Choledochussphineters und 1-2 cem Pitmtrin zur aktiven Kontraktion der Gallenblase. Eine halbe Stunde später, wenn also diese Medikamente auf der Höhe der Wirkung sind, große Mengen von Glaubersalz (Magnesiumsulfat 200-500 eem einer 20-10 proz. Lösung körperwarm). Das geht bei leerem Mageu des Morgens nüchtern, auch ohne Duodenalsonde, bei Beckenhochlagerung und rechter Seitenlage, damit die warme Flussigkeit schnell den Pylorus passiert. Eine Viertel-Stunde später gebe man womöglich noch 1-2 Eßlöffel Ohvenöl, ebenfalls als Cholekinetikum. Atropin und seine Derivate sind als entspannend fur die Muskulatur des Hohlmuskels hierbei kontraindiziert. Kommt es zu einer Kolik, soll man diese tunliehst sieh auswirken lassen, unerträgliehe Sehmerzen durfen aber durch Morphium und seine Derivate gemildert werden, denn diese beeinflussen die aktive Motorik weit weniger als Atropin. Bei diesen Kuren bediene man sieh konsequent diagnostisch des Stuhlsiebes, um den Beweis für den erfolgreiehen Anfall zu haben.

Fur die Cholecystopathieu bei steinfreiem Choledoehus sind wir noch immer nicht so weit, eine klare Indikation zu gewinnen, wie weit nktiv vorgegangen werden soll, wie weit gerade Entspannung, Ruhugstellung, Beseitigung des Reizzustandes, der meist entzundlich ist, anzustreben ist. Die alte Erfahrung der Kurorte spricht für eine Kombination beider, eigentlich sich entgegenstelnender Behandlungsprinzupien. Die Wässer von Karlsbad, Mergentheum, Neuenahr, Vichy und Montecatini sind alle middere Cholekinetica, Butter und Öl wirken in ähnlichem Sinne, die Kataplasmen und Moorpackungen sind antiphlogistisch gedacht und die beliebtesten Mittel wie etwa Decbolin, Choleflavin, Bilival, Cholaktol, die seltener in den Kurorten, bei häuslichen Kuren meist, hinzugefugt werden, sind eholeretisch und meist auch antiphlogistisch.

Das Ideal wäre nicht der Kompromiß, der wohl oft darauf beruht, daß eine Subtildiagnostik nicht vorgenommen ist, so daß man wohl nur von der Kolık auf Steine, von der Temperatur auf Entzindung geschlossen hat. Wissen wir genau Bescheid und haben die Diagnose auf rein mechanische, nicht entzündliche Anfalle etwa eines großen Solitars mit Koliken dureb Ventilverschluß gestellt, dann ist Atropin und Korpercuhe bei häufiger Reebtslagerung die Behandlung der Wahl: Wir streben an, daß der Stein in den Fundus zurückfallt und dort reizlos bleibt. Liegt der Fall einer steinfreien Gallenblase vor mit entzundeter Wand, entzundlichem Inhalt und der Befurchtung assendierender intrahepati-

scher cholangstischer Komplikationen, winscht sich die innere Klinik ähnliches wie eine Drainage mit antiphlogistischer Bebandlung. Entsprechend kann auch hier eine aktivere Therapie mit Mineralwässern, Decholin, Ölkuren, heißesten Kataplasmen und antiphlogistischen Medikamenten das einzig Rationelle sein.

Zwischen diesen beiden Extremen liegt praktisch die Mebrzahl der Fälle und so erklart sich das bewährte Verhalten einer Kombination milder Aktivität im Sinn von Cholerese und Cholokinese mit Maßregeln, die entzündungswidrig sind und die Reizbarkeit der Gallenblase berahsetzen wie die Belladonnapraparate. So bleibt vorläufig die häufigste Kur in Anstalten wie zu Hause 1-2 Becher Karlsbader Mühlbrunn oder entsprechende heiße Mineralwässer, Kataplasmen 2-4 Stunden pro Tag, Atropin 3mal 1/2 mg pro die und dazu jedesmal noch ein oder mehrere Mittel, die nach Lage des Falles mehr choleretisch, cholekinetisch oder antiphlogistisch ausgesucht sind. Es ist bekannt, wie oft z.B. in Karlsbad erst die Beschwerden zunehmen im Sinn erhöhter Motilität, dann erst die Besserung eintritt. Man weiß, daß auch diese milde Aktivität manchmal zu absoluter operativer Indikation führt, aber die Mehrzahl der Falle werden doch wesentlich gebessert oder beschwerdefrei, denn der Heilerfolg interner Therapie wie auch von Spontanheilungen ist, wie oben betont, bewiesen durch die Fülle der sog. Steinträger, welche als Zufallsbefunde heim Röntgen oder als unerwartete Nehenhefunde bei der Obduktion sich finden.

Die Indikation zur Operation muß von dieser Tatsache ausgehen und kann desbalh die Parole der Frühoperation nicht aufrechterhalten, so berechtigt sie für die Appendicitis ist. Je mehr die Haufigkeit larvierter Fälle anerkannt wird, hei denen der Chirurg gar nicht ans Operieren, oft nicht einmal an die Gallenblase denkt, wird auch unter den Chirurgen diese Meinung durchdringen mussen. Dennoch soll neben der absoluten Indikation schwerster akuter Entzundungen mit Perforationsgefahr und Schüttelfrösten das Indikationsgebiet zur Cholecystektomie nicht eng bemessen werden: Versagen mehrmaliger Kuren, cholangitische, pankreatische Komplikationen, gerade auch dauernde internisch nicht zu beseitigende Belästigungen selbst ohne jede größere Kolik, dann sollte nieht verschleppt werden bis irreparable Veränderungen intrahepatisch entstehen, und vor allem soll man dann den Kranken nicht das 50. Jahr uberschreiten lassen. Ich kann nicht dafur eintreten, daß die Anzeige zur Operation vorwiegend von der Funktionstuchtigkeit der Gallenblase, also von mechanisch-dynamischen Gesichtspunkten abhängig gemacht wird. Sieher sind sie mit in die Überlegung einzureihen, weil das Druckventil der Gallenblase, wenn es noch funktioniert, nutzlich ist und Leber wie Gallenwege schützt. Seine Entfernung ist nicht selten Grund fur jene entzündlichen Komplikationen in den beiden großen Verdauungsdriisen, andererseits ist aber der Dauerverschluß des Cystieus, sogar mit einer riesigen ausgeschalteten Gallenblase (Hydrops auch mit Steinen) oft eine Naturheilung, die dauernd zu Beschwerdefreiheit fuhrt und sich selten sekundar entzundet. Umgekehrt kann die sehr funktionstüchtige, mit einer großen Steinherde gefullte Gallenblase Dutzende von Stempassagen auch mit Ikterus zur Folge

haben und sollte gerade deshalb, wenn der Zustand nicht bald zur Ruhe kommt, entfernt werden, als Prophylaxe gegen den gefährlichen Zustand des Choledochusversehlusses. Erst reeht, wenn ein Choledochusver-chluß durch aktive innere Therapie beseitigt wurde und weitere Steine aber zeigen, daß neue kritische Sitnationen drohen. Es können einzelne Koliken, selbst heftigste, wenn das Intervall ganz frei ist von Beschwerden, lange abwartend behandelt werden, gerade auch ohne innere aktive Therapie. Weit cher besteht die relative Indikation, wenn auch im Intervall der großen Kohk Beschwerden bleiben, subfebrile Temperaturen anzeigen, daß der Zustand nicht zur Ruhe kommt. Sehon standige Übelkeit, Appetitlosigkeit und allgemeine Mattigkeit kann Indikation sein. Es ist nicht erschöpfend, nur etwa die soziale Indikation noch hinzu zu fingen. Denn Menschen stellen sieh auch charakterlich ganz verschieden zu dauernden Diätbeschränkungen, häufigen Kuren und Kurortbesuchen, geraten in eine Angstdiat bis zu sehwerer Unterernahrung und leiden seelisch übertrieben unter der Angsterwartung des Anfalls. Es kommt also nicht nur darauf an, welche Anforderungen das Lehen an den chronisch Kranken stellt als soziale Forderung, sondern wie der Kranke seine Plage erlebnismäßig verarbeitet. Dies psychische Moment ist für die Indikation sehr wesentheh und erfordert den Arzt als verstehenden Menschen

Ich wäre noch viel liberaler in der Indikation zum operativen Eingriff, wenn zweierlei nicht im Wege stände: Einmal die jungste Phase naueher Chirnigen, wieder nur die Steine zu entfernen und die Gallenblase zu belasse, ein trauriger, vom Standpunkt der funktionellen Pathologie falseli verstandener Rueksehlag in die Zeiten vor der Cholecystektomie; es wäre zu beklagen, wenn die Lehre der nutzlichen Funktion der Gallenblase als Kondensationsapparat und Druckventil zu diesem Fehlsehluß bei einer großen Zahl von Chirurgen fuhrte.

Der Rueksehlag erklärt sich aber aus dem zweiten Hemmnis breiterer Indikation zur Cholecystektomie: Groß ist die Anzahl der Beschwerderezidive. Ihre differentielle Diagnostik sei luer skizziert. Erstens kommt in Betracht, aber nieht als häufigstes, ein Steinrezidiv im Choledochus, oft entstanden aus kleineren Steinen oder Detritus, die der Operateur nicht fand oder die inzwischen von der Leber her in den Choledochus gelangt sind. Maximale aktive innere Therapie sollte dann indiziert sein, ehe eine zweite Operation beschlossen wird, meist freilich ist die Diagnose nicht zu siehern. Am Choledochus spielen ferner Narbenstenosen eine noch erheblich unterschätzte Rolle als Folge von Eingriffen am Gallengang (Narbenschrumpfung, die oft erst spät sich einstellt), man kann sie diagnostizieren an der Periodizitat, der Abhängigkeit von besonders choleretisch wirkenden Mahlzeiten, dem Auftreten von Urobilin und Urobilinogen in und nach der Kolik, oft akuter Leberschwellung, typisch ist es, wenn auf intensive Cholerese diese Stenosenkoliken auftreten, ein Ikterus braucht nicht dabei zu sein, der ja einer Sperre von 1-3 mal 24 Stunden bedarf, denn unter der Kolik wird anscheinend die gestante Galle doch meist wieder hindurchgedrückt,

scher cholangitischer Komplikationen, wünscht sich die innere Klinik ähnliches wie eine Drainage mit antiphlogistischer Behandlung. Entsprechend kann auch hier eine aktivere Therapie mit Mineralwässern, Deeholin, Ölkuren, heißesten Kataplasmen und antiphlogistischen Medikamenten das einzig Rationelle sein.

Zwischen diesen beiden Extremen liegt praktisch die Mchrzahl der Fälle und so erklärt sich das bewährte Verhalten einer Kombination milder Aktivität im Sinn von Cholerese und Cholokinese mit Maßregeln, die entzundungswidrig sind und die Reizharkeit der Gallenhlase herahsetzen wie die Belladonnapräparate. So bleibt vorlaufig die häufigste Kur in Anstalten wie zu Hause 1-2 Becher Karlshader Mühlbrunn oder entsprechende heiße Mineralwässer, Kataplasmen 2-4 Stunden pro Tag, Atropin 3mal 1/2 mg pro die und dazu jedesmal noch ein oder mehrere Mittel, die nach Lage des Falles mehr choleretisch, eholekinetisch oder antiphlogistisch ausgesucht sind. Es ist hekannt, wie oft z.B. in Karlshad erst die Besehwerden zunebmen im Sinn erhöhter Motilität, dann erst die Besserung eintritt. Man weiß, daß auch diese milde Aktivität manehmal zu ahsoluter operativer Indikation fuhrt, aher die Mebrzahl der Fälle werden doch wesentlich gebessert oder hesehwerdefrei, denn der Heilerfolg interner Therapie wie auch von Spontanheilungen ist, wie oben betont, hewiesen durch die Fulle der sog. Steinträger, welche als Zufallsbefunde beim Röntgen oder als unerwarteto Nebenbefunde hei der Obduktion sich finden.

Dio Indikation zur Operation muß von dieser Tatsaebe ausgehen und kann deshalb die Parole der Frühoperation nicht aufrechterhalten, so berechtigt sie fur die Appendicitis ist. Je mehr die Häufigkeit larvierter Falle anerkannt wird, bei denen der Chirurg gar nicht ans Operieren, oft niebt einmal an die Gallenhlaso denkt, wird auch unter den Chirurgen diese Meinung durchdringen mussen. Dennoch soll neben der absoluten Indikation sebwerster akuter Entzundungen mit Perforationsgefahr und Schuttelfrosten das Indikationsgebiet zur Cholcevstektomie nicht eng hemessen werden: Versagen mehrmaliger Kuren, cholangitische, pankreatische Komplikationen, gerade auch dauernde internisch nicht zu beseitigende Belastigungen selbst ohne jede größere Kolik, dann sollte nicht versehleppt werden bis irreparable Veränderungen intrahepatisch entstehen, und vor allem soll man dann den Kranken nicht das 50. Jahr überschreiten lassen. Ieh kann nicht dafur eintreten, daß die Anzeige zur Operation vorwiegend von der Funktionstuchtigkeit der Gallenhlase, also von mechanisch-dynamischen Gesiehtspunkten ahhangig gemacht wird. Sieher sind sie mit in die Überlegung einzureihen, weil das Druckventil der Gallenhlase, wenn es noch funktioniert, nützlich ist und Leber wie Gallenwege schützt. Seine Entfernung ist nicht selten Grund für jene entzundlichen Komplikationen in den beiden großen Verdauungsdrusen, andererseits ist aher der Dauerverschluß des Cysticus, sogar mit einer riesigen ausgesehalteten Gallenhlase (Hydrops auch mit Steinen) oft eine Naturheilung, die dauernd zu Besehwerdefreiheit fuhrt und sieh selten sekundär entzündet. Umgekehrt kann die sehr funktionstuchtige, mit einer großen Steinherde gefüllte Gallenblase Dutzende von Steinpassagen auch mit Ikterus zur Folge

haben und sollte gerade deshalb, wenn der Zustand nicht hald zur Ruhe kommt, entiernt werden, als Prophylnxe gegen den gefährlichen Zustand des Choledochusversehlusses. Erst recht, wennein Choledochusversehluß durch aktive innere Therapie beseitigt wurde und wettere Steine aber zeigen, daß neue kritische Situationen drohen. Es konnen emzelne Koliken, selbst heftigste, wenn das Intervall ganz frei ist von Beschwerden, lange abwartend behandelt werden, gerade auch ohne innere aktive Therapie. Weit eher besteht die relative Indikation, wenn auch im Intervall der großen Kohk Beschwerden bleiben, subsebrile Temperaturen anzeigen, daß der Zustand nicht zur Rube kommt. Sehon ständige Übelkeit, Appetitlosigkeit und allgemeine Mattigkeit kann Indikation sein. Es ist nieht ersehopfend, nur etwa die sozinle Indikation noch hinzu zu fugen. Denn Mensehen stellen sich auch eharakterheh gnnz verschieden zu dauernden Diätbesehränkungen, häufigen Kuren und Kurortbesuchen, geraten in eine Angstdiät bis zu schwerer Unterernahrung und leiden seelisch übertrieben unter der Angsterwartung des Anfalls. Es kommt also nicht nur darauf an, welche Anforderungen das Leben an den ehronisch Kranken stellt nis soziale Forderung, sondern wie der Kranke seine Plage erlebnismäßig verarbeitet. Dies psychische Moment ist fur die Indikation sehr wesentlich und erfordert den Arzt als verstehenden Menschen.

leh wure noch viel liberaler in der Indikation zum operativen Eingriff, wenn zweierlei meht im Wege stände: Einmal die jungste Phase maneher Chirurgen, wieder nur die Steine zu entfernen und die Gallenblase zu belassen, ein trauriger, vom Standpunkt der funktionellen Pathologie falseh verstandener Ruckschlag in die Zeiten vor der Cholecystektomie; es wäre zu beklagen, wein die Lehre der nützlichen Funktion der Gallenblase als Kondensationsapparat und Druckventil zu diesem Feblschluß bei einer großen Zahl von Chirurgen führte.

Der Ruckseblag erklärt sich aber aus dem zweiten Hemmnis breiterer Indikation zur Cholecystektomie: Groß ist die Anzahl der Beschwerderezidire. Ihre differentielle Diagnostik sei hier skizziert. Erstens kommt in Betracht, aber nicht als hanfigstes, ein Steinrezidiv im Choledochus, oft entstanden aus kleineren Steinen oder Detritus, die der Operateur nicht fand oder die inzwischen von der Leber her in den Choledochus gelangt sind. Maximale aktive innere Theranie sollte dann indiziert sein, ehe eine zweite Operation beschlossen wird, meist freilieh ist die Diagnose nicht zu sichern. Am Choledochus spielen ferner Narbenstenosen eine noch erheblieh unterschätzte Rolle als Folge von Eingriffen am Gallengang (Narbensehrumpfung, die oft erst spät sich einstellt), man kann sie diagnostizieren an der Periodizität, der Abhängigkeit von besonders eholeretisch wirkenden Mahlzeiten, dem Auftreten von Urobilin und Urobilinogen in und nach der Kolik, oft akuter Leberschwellung, typisch ist es, wenn nuf intensive Cholerese diese Stenosenkoliken auftreten, ein Ikterus braucht nicht dabei zu Choierese diese Steiner von 1-3 mal 24 Stunden bedarf, denn unter der Kolik wird anscheinend die gestaute Galle doch meist wieder hindurchgedrückt,

weniger von der Muskelaktion der extrahepatischen Gallenwege, als durch die Spannung in der Leher, richtiger durch ihre Kapselspannung. Diese Zustände können, wenn sie nicht hoehgradig sind, wieder verschwinden, sonst aber schließlich doch die Indikation zum zweiten, recht ernsten Eingriff gehen.

Weiter kommt in Frage komplizierende Cholangitis und Pankreatitis, die entsprechend zu behandeln ist, dankharer die erstere, meist recht undankbar die Pankreaskomplikation (s. Kap. 4). Gar nicht selten ist als harmloseste Form des scheinharen Rezidivs der Gallenkolik der Pylorospasmus als Folge der Achylie, durch regelmäßige Salzsäuregahen in wirklich großen Dosen meist prompt zu beseitigen. Man heginne hei Rezidivbeschwerden mit dem objektiven Nachweis des Sekretionsverhaltens des Magens. Endlich kann auch acide Gastritis, ein entstandenes oder fortbestehendes Ulcus, selbst eine Appendicitis das Rezidiv vortäuschen, und wesentlich scheint mir die Betonung, daß es dasjenige am seltensten ist, was die meisten Chirurgen in einem gedanklichen Kurzschluß annebmen, falls der Kranke mit einem Beschwerderezidiv sie überhaupt wieder aufsucht, die Adhäsionen. Zwar sind sie immer postoperativ da, aber Beschwerden maehen sie recht selten, es sei denn, daß grobe Stenosen, gerade des Choledochus, durch sie wirklich bedingt sind.

So überlege man sich lange und auf Grund subtilster Untersuchung die zweito Operation nach Cholecystektomie. Sie wird seltener nötig sein, die Rezidive werden seltener vorkommen, wenn der erste Eingrift nicht zu spät und unter jenen Indikationen nur ausgeführt wurde, die hier hesprochen sind, deshalb so breit, weil auf diesem Gebiete die funktionelle Pathologie besonders einleuchtend Führer ist zu rationeller funktioneller Therapie. Noch aber werden die Beschwerderezidive mehr oder weniger schweren Grades, wenn man nicht nur die Koliken gelten läßt, von internistischer Seite bis zu 40% der Fälle geschätzt. Das allein verbietet die Frühoperation. Die Zahl wird geringer werden, wenn der funktionelle Gedanke sich beim Praktiker, heim Internisten und beim Chirargen lebendiger durcheresetzt hat.

"Es giht kein Grenzgehiet zwischen Chrurgie und Medizin, es gibt nur ein gemeinsames Gebiet ärztlichen Könnens" (Ernst von Bergmann).

Literatur.

ASCHOFF. Über Orthologie und Pathologie der extrahepatischen Gallenwege Arch. klin. Chir. 126. — Verh. dtsch. Ges. Chir. 1923.

- Die Gallensteine. Beih. med. Klin. 1931.
- Die Erkrankungen der steinfreien Gallenwege. Verh. dtsch. Kongr. inn. Med Wies-

LUTKENS, Aufbau und Funktion der extrahepatischen Gallenwege. Leipzig: Vogel 1926. SCHMIEDEN u. NIESSEN. Die Erkrankungen der steinfreien extrahepatischen Gallenwege. Verh. dixch. Ges. inn. Med. Wiesbaden 1932.

WESTPHAL, GLEICHMANN u. MANEN: Gallenwegefunktion und Gallenstemleiden. Julius Springer, Berlin 1931.

Kapitel 6

Leber.

Beriff der Hepatopathie. — Die fit Benden Cheryange zwischen den einzelnen Formen. —
Die Tkterus simplex als Ausdruck quantitativen Verhaltens diffusen Leberschadens. — Die
Cholongitis. — Irimare und sekundare Cirrhosan — Die Fertfeler. — Akuter Leberzusammenbruch. — Der Zustand der epithelisten Leberzelle — Die Funktionsproben der
Leber. — Latente und Livreter Hepatopaihen — Die Theranje der Henatonathien.

Zwei Kollegen liegen als Patienten fast gleichzeitig zur Beobachtung in meiner Klinik. Bei beiden tritt nach einer hochfieberhaften Streptokokken angian ein deutlieler Ikterus auf, ohne daß es zu Entfarbung der Facees kommt, bei beiden eine Glykosurie und Hyperglykämie, ja bei dem einen von ihnen werden auch im Blut vermehrte Ketonkorper gefunden, jedoch nieht im Harn Alle Erscheinungen von seiten der Leber versehwinden nach einiger Zeit, auch die drabetische Stoffwechsellage ist bald vorüber. Als der eine Kollege ein Jahr später wieder eine Streptokokkenangina mit hohem Fieber durchmacht, kommt es nieht zum Ikterus, wohl aber wieder zur transitorischen Glykosurie, diesmal ohne Hyperglykämie.

Ich glaube nicht, daß man von soleher veranderten Kohlehydratstoffweehsellage ohne weiteres auf das Paukreas oder einen Insuhmmangel sohheßen muß: Die Reaktion auf den Infekt hat Zentralen des Kohlehydratumestzes in eine veranderte Reaktionslage gebracht, der Fettstoffwechsel wurde mobilisiert (Ketonämie), und die Bilirubinausscheidung hatte gehtten.

Nach einer Choleeystektome, die bei der Operation die so häufige Mitaffektion der Leber gar nicht verriet, kam es in einem anderen Fall zum Wunderysipel, das sieh weitgreifend, kaum eine Stelle der Hant verschonend, hinzog, gefolgt von einer sehnell ausheilenden, stark hamorrhagischen Nephritis; ein Jahr daruf waren Leber und Milz erheblich groß und hart, eine hypertrophische Cirrhose war unverkennbar.

Zweimal babe ieh nach einem Erysipel bei Cirrhotikern, die zuvor keine Zeichen hepatischer Dekompensation boten, schnelle Übergänge in Coma hepaticum bis zum todlichen Ende verfolgt.

Biliare Pneumonien, also echte Lobarpneumonien mit Ikterus, sind uns wie Ikterus hei Erysipel auch bei anderen hochfieberhaften Infekten, vor allem hei der Sepsis, ganz geläufig, -- gerade bei dieser weiß die Klinik sehr wohl, daß plötzlich der Ühergang des Ikterus in die akute oder subakute gelbe Leheratrophie vor sich gehen kann. Andererseits haben wir seit der Einführung der Insulintherapie gelernt, daß auch Heilungen der snbakuten gelhen Leheratrophie nicht mehr so selten sind wie früher. Nicht immer aber wird der Kranke dann wieder völlig gesund, oft hleiht eine volle restitutio ad integrum der Leher aus, herdformige, atrophische Inseln, Ausgänge degenerativer Zustande verhleiben, und eine sekundare Cirrhose gibt dem Obduzenten Kunde von dem einstigen autolytischen Leherzerfall.

Die feineren Leherfunktionsprüfungen zeigen, daß nach einem Ikterus simplex, auch wonn die Gelhsucht schon lange ahgeklungen ist, noch viele Wochen, selbst Jahre, ein nachweislicher Schaden fortbesteht, der schließlich zur echten Cirrhose führen kann. Häufen sich cholecystitische Zustände und kommt es sekundar zur ascendierenden Cholangitis, dann 1st auch dort der Weg zur eholangitischen Cirrhose gehahnt und trifft den Cholangitiker ein hämatogener Leherschaden, etwa durch gehäufte Infekte, so entwickelt sich von beiden Wegen her nicht selten die Cirrhose also haematogen wie cholangiogen.

Der Begriff der "Pracurhose" ist uns in den letzten Jahren geläufiger geworden. Wie oft wird es crlcbt, daß plotzlich erst die zirkulatorische portale Dekompensation des Cirrhotikers in Form des Mcteorismus oder des Ascites nach einer interkurrenten Erkrankung zum Vorschein kommt, während vorher vage Beschwerden nicht genügten, selbst eine so grobe anatomische Krankheit am Lehenden erkennen zu können. Auch der Ausdruck "präcurhotischer Milztumor" wird hesser ja nur aufgefaßt als jene klinische Erfahrung, daß die vergrößerte Milz tasthar wird, che an der Leber etwas Grohes sestzustellen ist oder die portale Stauung die Cirrhose verrat. Nur für die klinische Symptomatik also wird der krankhafte Zustand des einen Organs vor dem anderen erkennhar.

Gilt das latente Kranksein demnach auch noch fur Stadien, in denen der Anatom bereits schwere Organveranderungen finden würde, so ist die Domane der latenten Lehererkrankungen offenbar im ganzen weit größer. Es handelt sich um einen haufigen Zustand, der sicher nur selten sekundar zur Cirrhose fuhrt, in der Mehrzahl der Fälle aber wieder zurückgeht, also reversihel wie eine Loharpneumonie verschwindet oder wie eine akute hämorrhagische Glomerulonephritis, die, wenn sie früh erkannt und mit zielsicherer Schonung der Organfunktion hehandelt wird, auch zur Heilung fast regelmäßig kommt, ohne anatomische Residuen zu hinterlassen. Aber doch können bei jenen latenten Hepatopathien, wenn sie ausheilen, offenbar recht lange Zeiten vergehen his zur restitutio ad integrum.

Diese absichtlich herausgegriffenen klinischen Eindrucke sollen wieder besonders das eine hetonen: wir sind geneigt, immer auch dort nach Kategorien zu ordnen, wo wir fließende, lehendige Übergange sehen sollten. Die allgemeine Nosologie aher verlangt aus der Pathologie der Funktion heraus auch überali dort das Schauen eines Zusammenwirkens, wo fast gegensatzlich die spezielle

Nosologie, als systematisch ordnende, noch immer mit dem Anspruch eines kinstlichen Trennens von Einzelkrankheiten auftreten muß.

Wir stellen uns immer mehr nuf das Lebendige als das Fließende, sieh Wandelnde, ein, auf das sieh wiederholende Kommen und Gebeu auch in der Funktionstörung — nut oder ohne naatomisch nachweisbares Substrat —, und sind genötigt, bei den Leberkrankheiten wie bei den Erkrankungen der extrahepatischen Gallenwege eine Synopsis vorzunehnen, die selbst die diffusen Lebererkrankungen und die herdformigen oft als ein analoges Geschehen anerkennt.

In diesem Sinne handeln wir von den "Hepatopathien", selion weil die Scheidung in entzundhehe und nichtentzundhehe Erkrankung - Hepatitis und Hepatose - am Krankenhett so oft versagt 1. Zieht doch die degenerative Erkrankung des epithelialen Parenchyms die Reaktion des mesenchymalen nach sich, nber häufig verläuft die Genese nuch umgekehrt. Auch das Einteilungsprinzip in diffuse und herdformige, in akute, subakute und chronische Hepatopathien oder in solche mit spezifischer und unspezifischer Atiologie ist kein natürliches. Einmal leitet uns in solehem System die pathologische Anatomie, etwa wenn wir bei der Einteilung der Cirrhosen vom Endzustand wie vom letzten Bild eines Filmstreifens ausgehen - während zum anderen das Tempo (akut-ehronisch) zur Einteilungsgrundinge genommen wird. Für die nur ordnende Beschreibung steht die Berechtigung solches Einteilungsprinzips außer Frage. pathogenetisch und klimsch nber haben Krankheitsbilder in ihrer lebendigen Entwicklung nicht diese scharfen Grenzen. Die Überwertung und die dadurch verursachte Hegemonie eines Symptoms hat gerade bei den Hepatopathien den Blick für die natürlichen Zusammenhänge getrübt.

Wie die "Klinik der Cholelithiasis" einer funktionellen Pathologie der Gallenblase so lange im Wege stand, als das Interesse der Forsehung vorwiegend den Stein und die Probleme seiner Entstehung zu erfassen suchte, so war der "Ikterus" — "das Gelbsein" — zu lange und zu sehr Mittelpunkt für viele Leberkrankheiten.

In der Möglichkeit, die Leberkrankheiten und insbesondere jene große Gruppe latenter Leberschäden zu erfassen sind wir zur Zeit noch nicht annähernd so weit gekommen wie etwa in der Klinik der Nierenkrankheiten. Wenn Volmard in der engen Arbeitsgemeinschaft mit dem Pathologen Fahr diese einst so erfolgreich klinisch gliedern konnte, so liegt das an den wesentlichen Unterschieden in der Möglichkeit, etwas über die Niere oder die Leber zu erfahren: Bei den Nierenerkrankungen stand sehon sehr fruh die Untersuchung des Exkretes oder Sekretes auch als Ausdruck für die Funktion zur Verfügung, und das Verfolgen der Blutdrucksteigerung, soweit es Nierensymptom ist, folgte bald nach. Bei den Lebererkrankungen stebt die Fulle der Funktionsproben in krassem umgekehrtem Verhältnis zu dem, was sie uns über die Organleistung

Y. BERGMANN, G: Krankheiten der Leber und Gallenwege. Lehrb. d inn. Med. Berlin: Julius Springer 1931. — Neuere Gesichtspunkte über Lebererkrankungen vom internen Standpunkte. Verh. Ges. Verdigskrikh. Leipzig: Thieme 1921.

der Sepsis, ganz geläufig, — gerade bei dieser weiß die Klinik sehr wohl, daß plotzlich der Übergang des Ikterus in die akute oder suhakute gelbe Leheratrophie vor sich gehen kann. Andererseits hahen wir seit der Einfuhrung der Insulintherapie gelernt, daß auch Heilungen der subakuten gelben Leheratrophie nicht mehr so selten sind wie früher. Nicht immer aher wird der Kranke dann wieder vollig gesund, oft bleibt eine volle restitutio ad integrum der Leher aus, herdformige, atrophische Inseln, Ausgänge degenerativer Zustände verbleiben, und eine sekundäre Cirrhose gibt dem Ohduzenten Kunde von dem einstigen autolytischen Leberzerfall.

Die feineren Leherfunktionsprufungen zeigen, daß nach einem Ikterus simplex, auch wenn die Gelbsucht schon lange abgeklungen ist, noch viele Wochen, selhst Jahre, ein nachweislicher Schaden fortbesteht, der schließlich zur echten Currhose führen kann. Häufen sich cholecystitische Zustände und kommt es sekundar zur ascendierenden Cholangitis, dann ist auch dort der Weg zur cholangitischen Cirrhose gebahnt und trifft den Cholangitiker ein hämatogener Leberechaden, etwa durch gehäufte Infekte, so entwickelt eich von heiden Wegen her nicht selten die Cirrhose also haematogen wie cholangiogen.

Der Begriff der "Pracurrhose" ist uns in den letzten Jahren geläufiger geworden. Wie oft wird es erlebt, daß plotzlich erst die zirkulatorische portale Dekompensation des Cirrhotikers in Form des Meteorismus oder des Ascites nach einer interkurrenten Erkrankung zum Vorschein kommt, während vorher vage Beschwerden nicht genügten, selbst eine so grobe anatomische Krankheit am Lebenden erkennen zu können. Auch der Ausdruck "pracirrhotischer Milztumor" wird besser ja nur aufgefaßt als jene klinische Erfahrung, daß die vergrößerte Milztastbar wird, ehe an der Leber etwas Grobes festzustellen ist oder die portale Stauung die Cirrhose verrät Nur fur die klinische Symptomatik also wird der krankhafte Zustand des einen Organs vor dem anderen erkennlar.

Gilt das latente Kranksein demnach auch noch für Stadien, in denen der Anatom hereits schwere Organveränderungen finden wurde, so ist die Domäne der latenten Lebererkrankungen offenbar im ganzen weit größer. Es handelt sich um einen häufigen Zustand, der sicher nur selten sekundar zur Cirrhose fübrt, in der Mehrzahl der Fälle aber wieder zurückgeht, also reversibel wie eine Loharpneumonie versehwindet oder wie eine akute hämorrhagische Glomerulonephritis, die, wenn sie früh erkannt und mit zielsicherer Schonung der Organfunktion behandelt wird, auch zur Heilung fast regelmaßig kommt, ohne anatomische Residuen zu hinterlassen. Aber doch konnen bei jenen latenten Hepatopathien, wenn sie ausbeilen, offenbar recht lange Zeiten vergehen bis zur restitutio ad integrum.

Diese absichtlich berausgegriffenen klinischen Eindrücke sollen wieder besonders das eine betonen: wir sind geneigt, immer auch dort nach Kategorien zu ordnen, wo wir fließende, lehendige Übergänge seben sollten. Die allgemeine Nosologie aber verlangt aus der Pathologie der Funktion beraus auch überald dort das Schauen eines Zusammenwirkens, wo fast gegensätzlich die spezielle

samten Organs erwächst nus der ungestorten Zusammenarheit des voneinander abhängigen epithelialen und mesenehymalen Phrenchyms, bei Erkrankungen ist nosologisch eine Trennung der einzelnen Zellsysteme am Krankenbett kaum möglich. Stets liegt Mitbeteiligung oder Ruekwirkung der einen auf die andere Gewelsgruppe vor. Kann sehon der Puthologe nm Schlußbilde oft nicht entscheiden, welcher Prozeß der führende wir, so vermag es die Klinik noch wemiger.

Es ist namentlich Eppingers klinisches Verdienst, wenn er beim Ikterus simplex die Aufmerksamkeit nuf die diffuse Erkmnkung der Leber selbst konzentriert hat, mit seiner Vorstellung der "Destruktion des Leberparenchyms". Anatomische Begriffe wie jene der Desmolyse (Roessle) mögen hier Verwandtes bezeichnen. Wir sind jetzt befreit von der Überwertung, das Primare in entzundhehen Vorgängen der extrahepatischen Gallenwege zu sehen, als wenn regelmäßig katarrhahsche Zustände von Schleimhautschwellung, etwa die Gastroduodenitis, sich ascendierend in die Leber fortsetzten oder gar der Schleimpfropf der Papilla Vateri Vircuows - wohl ein postmortaler Befund - den Ikterus simplex erscheinen ließ als einen Obstruktionsikterns durch Verschluß der großen Gallenwege. Ich glaube, erst meine Klinik hat den Grundgedanken Eppingers in seiner Richtigkeit beweisen konnen durch jene hänfigen Befunde von vermehrter 3-Oxybuttersäure im Blut bei Ikterus simplex, die sich beim Versehluß der großen Gallenwege gerade nicht oder erst dann finden, wenn nicht mehr nur mechanischer, sondern ein destruktiver Ikterus besteht (SEELIG 1). Damit hat SEELIG gezeigt, daß in der Beziehung zwischen den Kohlehydratvorrüten und dem Fettstoffweehsel tiefgreifende Wandlangen einsetzen, die Analogien haben zur Ketonamie des schweren Diabetikers, wenn dieser durch den Verlust seiner Glykogenreserven den Fettstoffweelisel stärker in Anspruch nehmen muß. Ich möchte zurückhaltend sein mit Bebauptungen, was sieb anatomisch beim Ikterus simplex diffus in der Leber vollzieht, 1a, ob das Problem der Ketonumie niebt noch mehr mit dem Schwund der Glykogenvorräte der Muskulatur zusammenhangt. Es ist wahrscheinlich, daß es nichts Einheitliches ist, daß neben dem akuten entzundlichen Ödem desmolytische Vorgänge, wohl nuch Gallengangszerreißungen und zellulare Reaktionen sich vollziehen, die nicht einmal sämtlich anatomisch-bistologisch erkennbar zu sein hrauchen (wie Quellungea, physiko-chemische Wandlungea, Elektrolytverschiehungen usw.). Keinesfalls schließe ich mich der Auffassung an, welche durch die alte Bezeichnung Ikterns ..eatarrhalis" suggenert wird und versucht das Geschehen von den extrabepatischen Wegen nun lediglieh auf die intrahepatischen Wege als "Katarrh" zu verlegen. Ich meine damit vor nliem Umners frühere Auffassung, welche die Lehre der "Cholangie" von Bernhard Naunyn so fortfuhrte, daß der Ikterus catarrhalis etwa regelmäßig von einem Prozeß in den Gallenwegen ausgehen soll, die in ibren feinsten Endverzweigungen bekanntlich nur noch Lücken zwischen den epithelialen Leberzellen sind und keine eigene

¹ Seelio: Zur Intermedi\u00e4rpathologie der Leber. Disch. med. Wschr. 1929, H. 7 und Z. klin. Med. Bd. 110, H. 2, 1930.

aussagen. Darum haben wir uns zu lange fübren lassen von einer Farbe — gelb — als einem Symptom, und sind dahei in die Versuchung geraten, den Ikterus wie eine Krankbeit zu werten, oder richtiger unter den versebiedenen Krankheiten mit Ikterus eine große Gruppe abzusondern, die einer klassischen systematisierenden Epoebe sogar "einfach" ersebien und darum noch heute als Ikterus "simplex" figuriert. Ist das nicht im Grunde genau so, als wenn wir Kreislaufkrankheiten gruppieren wollten nach der Cyanose und den Kreislauf für intakt balten wirden, wenn der Kranke nicht blau ist? Es ist eine Deduktion sehon der Logik, welche durch objektive Feststellung bestätigt wird, wenn wir bebaupten, daß vor dem Gelbwerden die Leber schon verändert sein muß und nach dem Versehwinden der Gelhsucht die Leher für kürzere, ja auch für sehr lange Zeit oder gar dauernd nicht in den alten Funktionszustand zurückkehrt.

Durch HIJMANS VAN DEN BERGH haben wir im quantitativen Bilirubinnachweis im Serum die Möglichkeit, einen "latenten Ikterus" zu erkennen, wenn weder Haut noch Skleren und Gaumen Gelbfarbung zeigen. Ieb meine hier nicht die sogenannte indirekte Bilirubinprobe im Serum, die vornehmlich zum Gebiet des hamolytischen Ikterus gebört. Aber die Einteilung - wenn wir sie vom Bilirubin her vornehmen - in manifest-ikterische, latent-ikterische und anikterische Hepatopathien ist einfache logische Folgerung. Nicht immer muß das Krankheitsgeschehen im Einzelfall alle Stadien nacheinander durchlaufen. Es sind Gruppen vorhanden, die dauernd über das latent Ikterische nicht binauskommen und solche, die stets im Anikterischen bleiben, andererseits kann jede dieser Verhaltungsweisen in die andere übergeben. So aufgefaßt ist Ikterus nicht nur Farbe und Symptom, sondern zumindest ein quantitatives Verbalten, wobei ich noch das Problem, ob der Begriff der Parapedese in der Leberzelle in neuer Form wieder zu seinem Recht kommen kann, wie Rossle meint, vollig beiseite lasse, auch das, wo die Orte der Bdirubinentstehung und -speicherung sind und wie weit im Gallengangsystem, auch obne Obstruktion der Gallenwege, Gallengangszerreißungen vorkommen.

Gerade beim Ikterus simplex, als der fast immer ausheilenden "Krankbeit"
— wohet uns auch der logische Fehler hewußt werden muß, von einem "geheilten"
Ikterus zu sprechen, statt von einer verschwundenen Färhung — läßt uns die
pathologische Anatomie fast ganz un Stuch. Das ist ein weiterer Grund, weshalb
teb vorgesehlagen hahe, sieh in der Klunik zunächst auf den weitesten Begriff
der "Hepatopathie" einzustellen. Zwerfellos wird in ihm vieles und offenhar ganz
Verschiedenes zusammengefaßt: macht doch Rössus z. B. auf das Vorkommen
des akuten entzündlieben Ödems der Leher aufmerksam, das den Leberbau
sehr weitgehend destruieren kann, nnd hetont Hettäryt eine akute Hepatitis
auch als Sekundarkrankheit. Wenn sich zwar anatomisch das epitheliale und das
mesenehymale Parenchym seheiden läßt, so ist andererseits ganz ohne Zweifel
in jenem System von epithelialen Leberzellbalken mit zugehörigen mesenehymalen
Gallenkapillaren und Kupffersschen Sternzellen, das Rössus als "Hepaton" bezeichnet bat, eine funktionelle Ennheit gegehen. Die normale Funktion des ge-

Manche dieser Fülle dokumentierten sich fraglos als Infektionskrankheit, andere unterschieden sich in nichts von einen gewöhnlichen Ikterus.
Ahnliches gilt, wenn, sporadisch etwa von zwei Nachbarskindern, die miteinander
gespielt haben, das eine kurze Zeit nach dem anderen an Gelbsneht erkrankt,
von mir beobachtete Fälle, bei denen einmal ein krasser Ikterus da ist, andere
mit Subikterus und cudlich ans demselben Hause stammend, etwa jener Kaserne,
nur ein latenter, im Serum erkeinbarer Ikterus, endemisch oder im Sinne des erhohten Bihrubinspüegels zu finden war. Auch für solche Fälle des Ikterus infectiosus, der sporadisch oder ejudemisch auftritt, ist es aber gerade keineswegs
erwiesen, daß die vollig unbekannte Noxe ihren Eintritt durch die Gallenwege,
die Gallengang-capillaren oder die epithelinlen Gallengangslicken genommen hat,

Vom Ikterus als Schundärkrankheit bei Allgemeininfektion, etwa der "biliösen" Pneumonie, dem Erysipel, der Sepsis, 1st es wohl selbstverständlich, daß der Schaden auf hämatogenem Wege herankommt durch den portalen Blutstrom mehr noch die Arteria hepatica. Das hat Kauff-MANN und sein Mitarbeiter KNITTEL in meiner Klinik bei der Eiweißzerfallsintoxikation nach intensiven Hautbestrahlungen oder Papajotininjektionen. einem tryngnartig wirkenden Pflanzenferment, gezeigt1, wo es zu histologischen Veränderungen der Leber, zentraler Läppchenverfettung, manchmal selbst zentraler Läppchennekrose kant, in einigen Fällen war gar kein oder sehr wenig Glykogen, in wenigen anderen trotz reschlicher Verfettung noch reschlicher Glykogengehalt der Leberzellen nachweisbar. Man ist versucht, olso nicht von den Gallenwegen her, sondern gerade hamatogen das Leberparenchym zu beachten und dort die Degeneration der epithebalen Leberzelle, ahnlich wie bei der Leberatroulue, in den Vordergrund zu stellen, auch das ist keineswegs erwiesen, jedenfalls ware es eine unbereehtigte Einseitigkeit, ollein quasi als epithehale Selbstverdanung die Leberschaden erklären zu woffen

Beim akuten Leberzusammenbruch kennen wir seit Frerichs zwar die autolytische Massenentstehung von Ammosauren durch jenen Befund von Lenein und Tyrosin im Harn, stärker wie bei der Phosphorleber des Tierexperiments, aber gerade die Ketonamie ist dabei kein haufiger Laboratoriumsbefund, wie es Stroebe in meiner Klinik verfolgt hat.

Mussen wir uns, namentlich Robsele folgend, bei den Cirrhosen dahin wieder unstellen, daß wir die Renktion des mesenehymalen Parenchyms, also des Bindegewebes, der Capillarendothehen und besonders der Kupffersichen Sternzellen als das Wichtigste beachten, also echte entzundliche Reaktionen als regelmäßiges Gewebsverhalten für alle Cirrhosen anerkennen, neben dem die Degeneration der epithelialen Leberzelle zwar auch eine Rolle spielt, aber nicht wie Kretz einst meinte, die obligat primäre, so sollte man auch für jene Hepatopathien, die uns hier vorwiegend beschuftigen, das mesenehymale Gewebsverhalten mindestens ebenso sehr in Betracht ziehen wie das epitheliale

¹ KNITTEL Veranderungen der Leber- und Gallenblase als Folgen toxischen Eiweißzerfalls. Inaug -Diss. Berlin 1929

Gallengangsauskleidung mebr besitzen. Man sollte desbalb die Bezeiebnung des Ikterus eatarrhalts streichen und, wenn man schon den "Ikterus simplex" wie eine Krankheitsbezeichnung weiter verwendet, sich klarmachen, daß diese ikterische Hepatopathie zur großeren Gruppe jener Hepatopathien gehört, die fließende und jahe Ühergänge finden können zur Lebemtrophie, zur Fettleber und Cirrhose, während sie meist nicht dorthin führen, sondern nuf Grund jener hoebgradigen Reparations- und Regenerationsfähigkeit der Leber klinisch, nuch anatomisch, zur vollen Heilung gelangen oder in Restzustände geraten, ihnlich etwa dem sogenannten zweiten Stadium der Nephritis nach Vollards Einteilung, aus dem nicht die Nephroeirrbose und also für unser Problem nicht die sekundäre Hepatoeirrhose hervorgehen muß, nber einmal hervorgehen kann.

Im Ikterus simplex ist freilich eine Gruppe enthalten, die als Cholangitis (Cbolangie, wie Umner es will) sieher anzusprechen ist und bei febrilen, gerade auch suhfebrilen Fallen in Schühen verläuft mit wechselnden Ikterusintensitäten, enorm sehwankender Lebervergrößerung hei empfindlichem Organ, oft auch einer vergroßerten Infektionsmilz, manehmal Bakterienbefunden durch Duodenalsondierung gewonnen, Zeieben im Blute fur die infektiose Natur (Leukoeytose, Linksversebiebung, Senkungsgeschwindigkeit usw. 1). Im Einzelfall sind wir also oft in der Lago, zur Diagnose der Cholangitis zu kommen. Ob wir von ibr die "Cholangie" wirklich abtrennen sollen, darüber halt sieb streiten, erst reebt ob die "Cholangitis lenta" eine klinische Abgrenzung ist oder eine bakteriologische, wenn die grüne Mutntion des Streptococeus (viridans) gefunden wird, prognostisch hat sie redenfalls niebts mit der Tragik der Endoearditis lenta zu tun.

Aueb zwiseben der Cholangitis und der cholangitischen Cirrhose gibt es keine seberfe klimsebe Grenzsetzung. In kleinsten Schüben aus einfachen ebolangitiseben, ebolangiolitischen und eholostatischen Anfängen beginnend, kann latent und larviert ein Leberleiden his zu den sehwersten Bildern führen. Die reine Gallenstauung wird noch am unschädlichsten sein, kommt aber sekundär der funktionelle Ausfall atrophisch gewordener Leberepithelien hinzu oder ein aufsteigender Infekt, dann wird sich sehnell eine Gallenstauungseirrhose als irreparahler Ausgang entwickeln. Es giht aber Cholangitiden, die selhst Jahre hindurch subfebril verlaufen, oft in wechselnder Intensität, ohne daß klinisch eine Girrhose deutlich wird. Sie sind praktisch besonders wichtig, Dann wieder kann die Cirrhose bei cholangitischen Prozessen sich ohne jede Cholostase rapid ausbilden, offenbar unmittelhar toxisch das Leherepithel angreifen.

Wie schwer es ist, einen miektrösen von einem nichtinfektiösen Ikterus simplex ahzugrenzen, daruber helehrte mich, ahnlich wie ein epidemisches Auftreten von Ikterus hei Kiel beohachtet wurde, eine Ikterus-Endemie in einer Polizeikaserne von Frankfurt a. Mann, die ich durch Jahre hindurch immer wieder feststellen konnte, so daß wir in 7 Jahren etwa 120 Schutzpolizeimannschaften mit diesem Ikterus endemieus in der Klinik studiert haben.

¹ V BERGMANN, G.: Zur Cholangie und ihrer Behandlung. Ther. Gegenw. 1932, H. 4.

Manche dieser Fülle dokumentierten sich fraglos als Infektionskrankheit, andere unterschieden sich in nichts von ennen gewölmlichen Ikterns,
Ahnliches gilt, wenn, sporadisch etwa von zwei Nachbarskindern, die miteinander
gespielt haben, das eine kurze Zeit nich dem inderen an Gelbsucht erkrankt,
von mit beobachtete Falle, bei denen einmal ein krasser Ikterns da ist, andere
mit Subikterus und endlich aus demselben Hause stammend, etwa jener Kasernmit ein latenter, im Serum erkeinbarer Ikterns, endemseh oder im Sinne des erhöhten Bilirubinspiegels zu finden wir. Anch für solche Fälle des Ikterns infectiosus, der sporadisch oder epidemisch nuftritt, ist es aber gerade keineswegs
erwiesen, daß die völlig unbekninte Noxe ihren Eintritt durch die Gallenwege,
die Gallengangesapillaren oder die epithelialen Gallengangslücken genommen lat,

Vom Ikterus als Sekundärkrankheit bei Allgemeininsektion, etwa der "biliösen" Pneumonie, dem Erysipel, der Sepsis, ist es wohl selbstverständheh, daß der Schaden nuf hämatogenem Wege herankommt durch den portalen Blutstrom mehr noch die Arteria hepatica. Das hat Kauff-MANN und sein Mitarheiter KNITTEL III meiner Klinik bei der Eiweißzerfallsintoxikation nach intensiven Hautbestrahlungen oder Papajotininiektionen. einem trypsmartig wirkenden Pflanzenfernient, gezeigt!, wo es zu histologischen Veränderungen der Leber, zentraler Lappehenverfettung, manchmal selbst zentraler Läppehennekrose kam, in enugen Fällen war gar kein oder sehr wenig Glykogen, in wenigen anderen trotz reichheher Verfettung noch reichlicher Glykogengehalt der Leberzellen nnehwersbar. Man ist versucht, also nicht von den Gallenwegen her, sondern gerade hamatogen das Leberparenehym zu beachten und dort die Degeneration der epithelmlen Leberzelle, ähnlich wie bei der Leberatrophie, in den Vordergrund zu stellen, auch das ist keineswegs erwiesen, jedenfalls ware es eine unberechtigte Einseitigkeit, allein quasi als epithelinle Selbstverdauung die Leberschäden erklären zu wollen.

Beim akuten Leberzusammenbruch kennen wir seit Frerichs zwar die autolytische Massenentstelnung von Amnossauren durch jenen Befund von Leucin und Tyrosin im Harn, starker wie bei der Phosphorleber des Tierexperiments, nber gerade die Ketonamie ist dabei kein häufiger Laboratoriumsbefund, wie es Stroßbe in meiner Klinik verfolgt hat

Mussen wir ins, namentheh Roessle folgend, bei den Cirrhosen dahin wieder umstellen, daß wir die Reaktion des meseneliymalen Parenehyms, also des Bindegewebes, der Capillarendothehen und besonders der Kupfferschen Sternzellen als das Wichtigste beachten, also echte entzündliche Reaktionen als regelmaßiges Gewebsverhalten für alle Cirrhosen anerkennen, neben dem die Degeneration der epithehalen Leberzelle zwar auch eine Rolle spielt, aber nicht wie Kretz einst meinte, die obligat primare, so sollte man auch für jene Hepatopathien, die uns hier vorwiegend besehäftigen, das mesenchymale Gewebsverhalten mindestens ebenso sehr in Betracht ziehen wie das epithehale.

¹ KNITTEL Veränderungen der Leber- und Gallenblase als Folgen toxischen Erweißzerfalls. Inaug.-Drss. Berlin 1929

Die große epitheliale Regenerationsfähigkeit der Leber läßt vikariierend neue Leberzeilen entstehen, aber dadurch wird die Struktur atypisch und auch das gegenüber der Norm vergrößerte Organ bietet den Pfortaderverzweigungen Widerstand, es kommt zur Stauung, die Milz wird durch Paralleivorgange groß, und das Bild der manifesten Lebercirrhose tritt dann erst in Erscheinung.

Ob die Leber hierhei zunächst hypertrophisch erscheint und dauernd hypertrophisch hielht, ob sie sekundär atrophisch wird, wie LAENNEC es für das Typische hielt, als er das "hypertrophische" und "atrophische" Stadium beschrieb oder von Anfang an als atrophische Cirrhose impomert, ist für die Klinik kein wesentliches Unterscheidungsmerkmal mehr. Die alte Lehre, parenchymatöse und interstitielle Leherentzündung mit der Reihenfolge: erst Zugrundegehen des Parenchyms, dann Bindegewebsentwicklung in den Lucken und interstitielle Entzundung an Stelle des Verlorengegangenen, besteht nicht mehr zu Recht. Roessle faßt jede Cirrhose als Ausdruck ehronisch entzundlichen Geschehens auf, als reaktives sckundares Verhalten auf einen zerstörenden Primärvorgang (Noxe) hin, der einem Verdauungsvorgang nahesteht.

Für die Ätiologie spielt die Lues auch dann eine Rolle, wenn vom Gesichtspunkt des Pathologen von spezifischen luetischen Veränderungen, etwa Lehergummen oder luetischem Granulationsgewebe gar keine Rede sein kann. Erst gewisse Leherfunktionsproben hahen uns gezeigt, wie häufig hei Syphilitikern, die einmal einen ikterischen oder anikterischen Leherschaden durchgemacht haben, eine latente chronische Hepatopathie besteht (Stradbri), die im Sinne des Anatomen dann doch ein unspezifischer Leberschaden ist. Während solche und ähnliche leichtere Schäden zum Stillstand kommen oder sich hochgradig zuruckbilden, können namentlich, wenn neue Schäden gehäuft die Leher treffen (Alkohol, Chloroform, Äther, Avertin, bakterio- und autotoxische Schäden hei Infekten, allergische Sensibilisierungen und andere noch unbekannte Noxen), die hepatitischen Prozesse sich kumulieren, die hepatotischen zu ausgedehntem Zugrundegehen von eputhelialen Leherzellen führen, ja selbst zu Zellinekrosen, hesonders im Zentrum der Leberacim, gefolgt von hepatitischen Reaktionen.

Zwischen den Anfangsstadien diffuser Hepatopathien, die sich anatomisch nicht manifestieren und den Endstadien, hei denen der Anatom eher als der Kliniker Gruppen hilden kann, steht oft die sog. Fettleber — nicht fettige "Degeneration" der Leherepithelzelle, trühe Schwellung, Lipoidinfiltration his zur Nekrobiose, sondern zunächst Fettmast meist mit aher auch ohne Glykogenverarmung. Gerade beim Alkoholiker geht die Fettleber der Cirrhose voraus und auch fur den Diabetiker ist das typisch, meist aher hleiht es bei der Fettleber. Es scheint wikklich an der Zeit, daß eine Klinik der Fettleber entsteht, die noch fast völlig fehlt.

¹ STROEBE: Ketonomie bei Leberschädigungen. Z. klin. Med. Bd. 118, 1931.

Daß es neben den "sekundaren" Cirrhosen im eben entwickelten Sinne häufiger primäre gibt, scheint pathogenetisch nicht zweifelhaft. Jedenfalls ist so viel empiriselt sieher, daß die Cirrhose im Einzelfall meist primares Leiden scheint, vielleicht aber mauchmal nur, weil voraufgegungene Prozesse symptomlos, jedenfalls aber ohne Beschwerden verliefen. Eine atiologische Einteilung nach toxischen Momenten, nicht nur Lues, Alkohol, Infekt usw. kann nur systematisch berechtigt sein, bleibt unter dem Gesiehtspunkt des Funktionellen aber undurchfuhrbar, da sieh die Ätiologien kombinieren, und auch eine eholangitische, eholangiolitische und eholostatische Cirrhose im Sinne Rorssles ist im Einzelfalle für die Klinik nicht immer streng zu seheiden von den Folgen hämatogener Angriffe nuf die Leber. Die von den Gallenwegen her nusgebenden Cirrhosen und die durch toxische Schädigungen auf dem Blutwege entstandenen bleiben häufig genug klinisch-funktionell nicht unterscheidhar, da sieh nuch hier fruhzeitig die Angriffe beider Wegsysteme kombinieren können. Denken wir mehr daran, daß die Galle, das Produkt der epithelialen Leberzellen, sieh zunächst in einer Lücke zwischen zwei Zellen sammelt und erst distal dieses Luckensystem mit Endothelien in den feinsten Gallengangscapillaren, Cholangioli, ausgekleidet ist, dort, wo die ersten Lücken zu Gängen werden, ist nach Aschore die "Achillesferse" für das Eindringen des Infektes. Eine Noxe, die bis in diese letzten Verzweigungen hinaufdringt, muß unmittelbar die enithehale Leberzelle schädigen, es wird ein ganz analoger Epithelschaden entstehen, auch wenn vom Blutwege her die Epithelzelle getroffen wird, sei es von den Endverzweigungen der Vena portarum, sei es von denen der Arteria benatica her.

Der epitheliale Leberschaden kann sieh also von allen drei Wegen einleiten und desbalb darf man die initiale diffuse Hepatopathie etwa heim sog. Ikterus "simplex" nicht ohne weiteres als Folge einer "Cholangie" oder Cholangiolitis ansehen. Was vom mitialen Leberschaden gilt, gilt ehenso vom terminalen, chronischen, also von den Hepatocirrhosen. Mag auch hier die spezielle Nosologie mit Recht die von den intrahepatischen Gallenwegen ausgehenden Cirrhosen von den hämatogenen trennen, es bleibt doch ein breites Grenzgehiet, auf dem entweder der Weg zum Schaden nicht zu ermitteln ist, oder doch mindestens sich nicht aussagen läßt, ob Hepatitis oder Hepatose das Primare in der Entwicklung war. Es ist kein Zweifel, daß die Schädigungen um so wahrscheinlicher zur Cirrhose fuhren, wenn sie aus beiden Richtungen kommen - hamatogen und ascendierend durch die Gallenwege. Als BECKMANN mit Alkohol beim Tier Cirrhosen erzeugen wollte, wie es so vielen nicht gelungen ist, kam er erst zu positiven Resultaten, als er zufallig Hunde verwandte, bei denen er zuvor in hiervon unahhängigen Versuchsreihen bakterielle Infektionen der Gallenwege gesetzt batte. Für den Cholangstiker sind ebenso Alkoholabusus, lange Narkosen, ein Erysipel oder auch eine Streptokokkenangina von besonderer Gefahr.

Ein paar kasuistische Beispiele sollen erweisen, worauf ich hinaus will:

Trotz mangelnder Kollken (lediglich Beschwerden von Druck im Oberbauch mit Erberchen nach fetten Mahlzeiten und bestehender Achylne) klärt sich ein Verdacht auf Magenverschen Fruktische Fruktische Arbeitenden (d. 1888).

carcinom röntgendiagnostisch als Cholelithiasis auf, ohne Temperaturerböbung. Es kommt zur Cholecystektomie, 3 große Steine in der entsundeten Blase. Die Leber ist makroskopisch nicht verändert, die Milz nicht vergroßert. Ein schweres Wunderysipel schließt such an, das über den ganzen Körper wandert, auch zu einer kurzdauernden hämorrbagischen Nephritis fuhrt. Erysipel und Nephritis beilen völlig ab, während des sebweren Erysipels bestand Subikterus der Skleren.

1 Jabr später sehe ich den Kranken wieder, enorm große, ganz harte Leber, Milzschwellung, nichts von portaler Stauung, hypertrophische Cirrhose, wieder Spuren von Ikterus.

Es scheint mir hier das Wesenthebe der Streptokokkeninfekt zu sein, der eine schnell ablaufende Nephritis, aher einen nicht mehr ablaufenden hepatitischen Prozeß gesetzt bat, den die Klinik kaum als bildre Cirrbose, eher als gewöhnliche Cirrbose buchen würde, das voraufgebende Gallensteinleiden hatte bereits vor dem Erysipel ascendierend offenbar einen latenten Lebersebaden verursseht.

Im Jahre 1923 lassen wir in Frankfurt einen Patienten wegen Ulcus duodeni operieren, der eeit 1921 am Magen htt. Dabei fallt eine granulierte Beschäftenbeit der Leberoberfläche auf. Eine spätere Unterauchung 1923 gibt keine Störung der Leberfunktion, auch nicht vermehrtes Urobilin im Harn. Erst 1924 wird Urobilin gefunden, positive Galaktose-Lävuloseproben. Im Jahro 1926 kommt es zur Magenresektion, vorber war eine Gastroenterostome und Cholecystektomie ausgedürt. Wieder dasselbe Bild einer Lebercirbose, nun die Milz vergrößert. Erst im weiteren Verlauf Schwellung der epigastrischen Venen, auch jetzt noch kein Ascites, aber im Fruhjahr 1920 reichlich Urobilin und Urobilinogen im Harn, Galaktoseprobe positiv.

Dies also ein Beispiel für die latente Entwicklung einer Cirrhose, die schon vor 6 Jahren anatomisch unzweifelhalt hestand, ahr erst viel später Leberfunktionsstörungen nachweisen ließ, zur selhen Zeit, wo man auch klinisch an der Härte der Leher, der großen Milz und den epigastrischen Venen die Diagnose stellen konnte. Ein Ascites hesteht auch jetzt noch nicht.

Zwei andere Fälle verdeutlichen die Beziehung vom Infekt auch als große Autointoxikation und Leberzusammenhruch.

Ich sebe beide in schwer septischem Zustande, beim einen ein großer peritonsillärer Absecß, Scbuttelfröste, Jugularisunterbindung. Er wird gelb, ist soports, die Leber ist eben palpabel. Nach Insulmtraubenzucker kommt der ganze Prozeß zur Heilung.

Beim anderen schließt sich der septische Prozeß an eine Phlegmone des Armes an. Die Leberdämpfung wird kleiner, und bei der Sektion findet sich eine akute gelbe Leberatropbie, besonders ausgesprochen im linken Lebertappen.

Enge pathogenetische Zusammenhänge hestehen also zwischen dem Ikterus simplex (catarrhalis), dem Ikterus infectiosus, der Cholangitis, speziell der Cholangiolitis, der Fettleher, den Lehercirrhosen — hämatogen und cholangiogen — und der akuten hzw. suhakuten Leheratrophie. Selhst die herdformigen Cirrhosen, die herdformigen Lehernekrosen und Atrophien stehen diesen Entwicklungsreihen nicht fern. Ist aher die Berechtigung, ja die Notwendigkeit dieser funktionellen Wandlungsmöglichkeit anerkannt, dann wird mein Schema eine leichtverständliche Darstellung des hisher geschilderten geben und die scheinbar getrennt hestehenden alten Krankheitshilder in ihrem funktionellen Wandel aufzeigen.

Diffuse (und herdförmige) Lebererkrankungen mesenchymal und epithelial beginnend (entzündlich und degenerativ)

manifest ikterische 🛨 latent ikterische 🛨 anikterische

Hepatopathien

akute, subakute Leberatrophie 🚍 Cirrhosen (haematogene, bildare) als entzündliche Reaktionsformen in Schüben verlaufend

Fettleber (oft Glykogenmangel)— Cholangitis, Cholangiolitis————

Die Pfeilrichtungen zeigen die Weehselbeziehungen, die möglich sind, fakultativ, aber nicht obligat.

Das schwerste und eindruckvollste Krankheitsbild bleibt die akute Leberatrophie mit Ikterus, schnellem autolytischen Einschmelzen des Organes, in wenigen Tagen zum Tode führend. Es ist das Bild einer großen Autointoxikation, mag durch außere Vergiftung, etwa durch Phosphor, den Knollenblätterschwamme pilz oder auch durch Chloroform, Salvarsan u. a. m. der degenerative Zerfall der Selbstverdauung ausgelost sein oder mit unbekannter Ätiologie etwa durch unspezifischen körpereigenen Eiweißzerfall, wie etwa bei den Sehwangerschaftstoxikosen.

Im Coma hepatieum geht der Menseh "hepatargisch" zugrunde. Die Bezeichnung als "Intoxikation" ist nur konventionelle Zusammenfassung. Man sei sieh auch hier der ungeheuer großen Zahl von Partiarfunktionen der Leber bewußt. Viele einzelne wären imstande, sehwere Störungen im Allgemeinhefinden hervorzurufen. Die Leber hat eine bedeutende entgiftende Funktion, deren Ausfall allein sehon zur Intoxikation fuhren mußte. Man denke an Paarungen von aromatischen Substanzen mit Glykuronsäuren, die als Entgiftungsvorgang anzusehen sind. Man denke an die Entgiftung des Cyans und seiner aus dem Eiweißzerfall stammenden Nitrile durch die Bindung an Schwefel als Rhodan, die sich vorwiegend in der Leher vollzieht. Schechters hat an meiner Klinik über diese bisher vernachlässigten Zusammenhange der Cyanentgiftung ausfuhrliche Untersuchungen angestellt (s. spater). Auch eine Fulle von anderen Eiweißabbauprodukten, wenn sie nicht mehr zum Endprodukt des Harnstoffes gebracht werden können, mussen giftig wirken.

Die herabgesetzte Leistung der Intermediärfunktion des Eiweißabbaus erscheint also als ganz wesenthebes Moment im Bilde der hepatiseben Autontoxikation: Ammoniak wird nicht mehr in demselben Umfange wie in der Norm zur Harnstoffsyntbese verwendet, Aminosäuren bleiben beim Eiweißabbau zuruck, weil auch sie nicht der Westerwandlung bis zum Harnstoff unterliegen. Das gilt nicht nur für Leucin nnd Tyrosin, sondern es überschwemmen wohl viele cyklisebe Komplexe das Blut nnd die Gewebe. Man denke an die Derivate des Histidins, auch an Cholin nnd Histamin. KAUFFMANN und ENGEL² baben bei

SCHECHTER: Cyanstoffweebsel I—IV. Z. khn. Med. Bd. 117, H. 5/6, 1931.

² KAUFFMANN u. ENGEL: Über Imidazolderivate im Harn Leberkranker. Z. klin. Med. Bd 114, H 4/5, 1930.

Leberkranken eine spontane Vermehrung der Imidazolkorperausscheidung — nach Belastung mit Histidin nnd seinen Verwandten eine ungewöhnliche Steigerung — gefunden. Es muß vorkunfig unentsehieden bleiben, oh damit etwa eine neuartige Storung im Eiweißstoffwechsel aufgedeekt ist, in dem Sinne, daß die kranke Leber mehr oder weniger die Fähigkeit der Ringspaltung eingebußt hat. Ptomaine wie Cadaverin, Putreseein, "Sepsin" usw., Peptide, auch Alhumosen treten vermehrt im Harn auf.

Die "glykogenoprive" Intoxikation von Fischler erfaßt einen anderen Teil des hepatargischen Vorganges. An dieser Störung ist nicht nur der überstürzte autolytische Eiweißnibau beteiligt: nuch die Fäbigkeit, dem Organismus Traubenzucker nus den ersehöpften Glykogenreserven der Leber zur Verfügung zu stellen, hat gehtten, die Wandlung aller organischen Nahrungsstoffe, Eiweiß, Kohlehydrate und Fette, ist nicht nur dissimilatorisch überstürzt (wohei die enge Beziehung des Kohlehydrat- zum Fettstoffwechsel zu beachten ist), sondern auch assimilatorisch gestört. Meine Mitarheiter Kugelmann¹, Stroebe² und Kalks³ hahen mit den mannigfachen Funktionsprohen, die hier zur Verfugung stehen, diese Verhältnisse im einzelnen zu klären versucht.

Endlich muß das Auftreten körpereigener Abhausubstanzen in ihrer quantitativen Anderung als Zuviel nieht nur als Eiweißzerfallstoxikose, auch als Störung im Saurchasengleichgewicht die stärksten Forderungen an die Ausregulierung stellen, man denke etwa nn die Fettsäuren. Wenn auch in meiner Klinik P. Bielschowsky' bei mechanisehem Ikterus und sog. Ikterus simplex trotz Vermehrung der Ketonkörper keine Störung des Säurehasengleichgewichtes nachgewiesen hat, so fand er doeh gerade in dem einzigen untersuchten Falle von akuter gelber Leberatropbie eine erhebliche Hypokapnie mit echter Aeidose. Es versagt sehließlich auch dus Pufferungsvermögen, wenn der Organismus von jenen körperfremden Suhstanzen üherschwemmt wird, etwa durch die Milchsäureanhäufungen beim Fettabbau (Oxyhuttersäure, Seblio), durch die Milchsäureanhäufungen beim Zuckcrahhau. Wie wenig sagt dabei der Blutspiegel üher den noch kaum erforschbaren Chemismus der einzelnen Gewehe und gerade deren physikochemisches Verhalten.

Es hat sich ergeben, daß wir ein ungemein komplexes Geschehen heim Leherzusammenhruch vor nns hahen, das in dem Wort "Cholamie" nicht dem Umsturz aller intermediären Stoffumsetzungen gerecht wird und mit dem Worte "Intoxikation" zu einfach wie auf eine vermehrte Giftdosis hinweist.

Auch cin "Mangel des notwendigen Gesehehens" ist Schaden, so mag der Ausdruck der "Untatigkeit" des Werks, also der "Hepatargie", des hepatargischen

¹ Kugelmann: Das Verhalten der Adrenalinblutzuckerkurve bei Erkrankungen des Leberparenchyms. Klin. Wschr. 1929, H. 6.

² STROEBE: Ketonāmie bei Leberschädigung. Z. klin. Med. Bd. 118, H. 5/6, 1931.

⁵ KALK: Klinische Unters, über die Frage des latenten Leberschadens. Disch. med. Wschr. 1932, Nr. 28.

⁴ BIELSCHOWSKI, P.: Untersuchungen uber das Säurebasengleichgewicht und die Ketonkörper im Blut bei Ikterus, Z. klm. Med. Bd. 114, H. 4/5, 1930.

Zustandes, wohl der glücklichste sein neben dem der "akuten Leherinsuffizienz", oder dem besseren der "Leberdekompensation", weil er die Pathologie der Funktion deutlich betont.

Das Kardinalproblem dieses immerhin relativ seltenen akuten oder suhakuten deletären Verlaufs liegt in der Frage, warum die verringerte Widerstandsfalugkeit der epithelialen Leberzelle in diesen Fallen?

Das scheint mit dem Glykogenhaushalt sehr eng verknüpft. Mag auch der Glykogenreichtum nicht selbst der Schutz der Leberzelle sein und die Glykogenarmit die schlechte Widerstandskraft zwur dokumentieren, aber nicht selbst verursachen, so ist ein gewisser Glykogengehalt der Leberzelle doch der Ausdruck eines normalgesunden Verhaltens, einer "biologischen Resistenz".

Wie bei der Frage der Entzundung uns die Entzundungsbereitschaft eines Gewebes als hyperergische Reaktion wiehtiger als der Entzundungsreiz geworden ist, so scheint uns auch der "Zustand" der epithelialen Leberzelle maßgebender fur die Verlaufsart des Krankheitsprozesses in vielen Fallen zu sein, als die Dosis und die Komhination der Noxen, die die Leber vom Blutwege oder von den feinsten Gallenwegen her an ihrem Epithel treffen.

Man ändert z. B. wahrscheinlich durch kleine Insulindosen die Permeabilität der epithelialen Leberzelle im Sinne leiellterer Aufnahmefähigkeit für Zueker und besserer Glykogentikation — eine Hypothese, die mir auch durch die Untersuchungen meines Mitarbeiters Goldner in solierten Zellen zur Wihrscheinlichkeit geworden ist —, dann ist die Leberzelle gleichzeitig resistenter geworden, vielleicht nicht wegen des Glykogenreichtums an sich, sondern wegen des gunstigeren hiologischen Zustandes. Vermag doch auch die Insulintraubenzuckertherapie zwar die gefahrdrohenden Komplikationen beim Ikterus simplex zu verhindern, aber nicht diesen selbst in seinem Ablauf wesentlieb zu beschränken (Stroebe?). Der hesto Schutz gegen den subakuten Leherzusammenbruch sind diese kleinen Insulindosen hei reichlicher Zuführ von Kohlehydraten. Man sei in der Ermahnung zu reichlicher Kohlehydratzufuhr bei der Insulintherapie jedoch pedantisch gewissenhaft.

Der Ausbau der Leberfunktionsproben hat unser Wissen um die intermediaren Ablaufe und die funktionellen Zusammenhänge des Leherstoffwechsels
nur bescheiden gefördert. Funktionsproben sind aber aueb nur isolierte Prüfungen von Teilfunktionen eines Organs und werden sehwer letzte Schlüsse auf
die physiologische und patbologische Gesamtfunktion zulassen, am allerwehigsten
bei der Leber, die einerseits mehr als die meisten übrigen Organe an ebemischen
Funktionen teilhat und von so vielen biologischen Regulationen gesteuert wird,
und die andererseits auch nicht wie andere Drusen an leicht zu gewinnendem
Exkret ihre Funktion erkennen laßt. Erst aus der Fulle einzelner Funktionsprufungen wird sich einst ein vorsichtiger Schluß auf den biologischen Zustand

¹ GOLDNER U. KLEE-RAWIDOWETSCH Noch unveroffentlichte Versuche,

² STROEBE: Zur Klinik und Stoffwechselpathologie der latenten Hepatopathien, Z. klin. Med. Bd, 119, H. 5/6, 1932.

des Organs ziehen lassen. Aber auch dann ist die Erkenntnis der harmonischen Gesamtiunktion noch vielen Fehlschlüssen ausgesetzt, denn die Addition der Teile ergibt im Biologischen nie das Ganze.

Die Bilirubinbelastungsprobe, wie sie auf meine Veranlassung Eribott' ausgearbeitet hat, nimmt unter den chromodiagnostischen Proben eine hesondere Stellung ein. Es scheint mir doch ein großer Unterschied, ob man einen körperfremden Farbstoff, etwa eine Phenolphthaleinverhindung dem Blute einverleiht und seine Ausscheidung verfolgt, oder ob man reines Bilirubin wählt, das als physiologisch adaquat für die Leherelimination angesehen werden kann. Freilich sind aneh dieser Probe gegenüber wichtige Einwendungen möglich: es kann der retienloendotheliale Apparat Bilirubin speichern. wie es im Ikterus geschieht, und es wird ahnlich wie bei der direkten und indirekten Bilirubinprobe nach Humans v. D. Bergh auch von den kolloidalen Serumstrukturen abhängen, wie sehnell oder langsam Bilirubin ausgeschieden wird. Aber STROEBE2 hat an Tieren, die im reticuloendothelialen Apparat blockiert waren, zeigen können, daß die Speicherung von Bilirubin im R.E.A. nur von geringfugiger Bedeutung sein kann und jedenfalls den Ausfall der Funktionsprohe hei gesunder Leher nicht stört. Das gleiche konnte er kurzlich auch am Menschen nachweisen, bei einem Kranken, bei dem zur Behandlung seines inoperablen Carcinoms eine Isaminblauinjektion vorgenommen worden war. Der Wert der Probe ist neuerdings auch durch japanische Arbeiten bestätigt.

Es handelt sich trotzdem bei der Bilirubinhelastungsprobe nach meiner Meinung keineswegs um eine ideale Methode, mag sie sich auch in der Klinik diagnostisch bewähren, wie es von verschiedenen Seiten (Staub, Jezler, Lepenke u. a.) betont wird. Ihr Wert liegt vielmehr trotz aller Fehlerquellen darin, daß sie der Leber eine physiologisch-adäquate Aufgahe stellt und allen Zuckerbelastungsprohen weit überlegen ist. Sie wird häufig ergänzt durch den Nachweis des Urobilins und Urobilinogens. Aher in einzelnen Fällen scheint sie mir in der Tat auch da auf Störungen einer Partialfunktion der Leber hinzuweisen, wo die Harnproben diesen Hinweis noch nicht gehen.

STROERE konnte in Übereinstimmung mit älteren Versuchen von Vosstus und von Bouckaert und Appelmann nachweisen, daß beim Gallenfistelhund nach der Injektion von Bilirubin die Bilirubinelimination durch die Galle innerhalb der ersten Stunden mächtig ansteigt, ja, soweit eine Berechnung zulässig ist, kommt vielleicht die gesamte Bilirubinmenge in dieser Zeit bereits wieder zum Vorschein. Wenn sich bei zwei Patienten mit Choledochusfistel nicht in gleichem Maße das Bilirubin wieder finden läßt, so spricht das in keiner Weise gegen den Wert der Probe, sondern zeigt nur, daß die Choledochusfistel angelegt wurde, nachdem bereits eine diffuse Leberschädigung entstanden war. In der

¹ EHBOTT: Funktionsprufung der Leber mittels Bilirubinbelastung. Z. klin. Med. Bd. 106, H. 5/6, 1927.

¹ STROEDE: Die experimentellen Grundlagen der Bilirubinbelastungsprobe und ihr Anwendungsgebiet beim Menschen. Z. klin. Med. Bd. 120, H. 1/2, 1932.

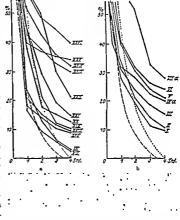
Norm aber findet man ein Absinken des Serumbiliruhins zum Ausgangswert innerhalb von längstens 3 Stunden.

Ellnort bat bereits an einem großen Material gezeigt, daß bei der Lebercirrhose die Biliruhinelimination so gut wie ausnahmslos verzögert ist. In den letzten 5 Jahren hat sich unser Material erheblich erweitert, ieb habe aber nur 2 Falle erleht, bei denen klinisch Lebercirrhose diagnostiziert wurde — es ist nur der eine dureb Obduktion verifiziert —, dia keine verzögerte Bilirubinausscheidung aufwiesen.

hoehgradig verzögerter Bibruhinausscheidung.

Bet diesen Füllen ist es wiehtig, darauf hinzuweisen, daß die Probe auch dann pathologisch ausfiel, wenn Koliken und Fieber schon längere Zeit zurücklagen und lediglich nur noch eine vergrößerte Leber manchmal suhfehrile Temperaturen — ohne sonstige Zeichen eines aktiven Prozesses — vorhanden waren.

Am wichtigsten gerade für den Begriff der latenten Hepatopathie aber sind mr Ettnorrs Befunde heim Alkoholrausch². Fiel doch nach einem akuten sehweren Rausch die Prohe stets positiv aus, um sehon we-



nige Tage darauf wieder ein negatives Resultat zu gehen, wührend hei chronischem Alkoholismus auch in Fällen, die keine, wohl noch keine Zeiehen der Lehercirrhose gehoten hahen, häufig die Bilirubinelmination dauernd verzögert hibeh. Einige Kurven aus der Eilnotrschen Arbeit werden die Größe der Unterschiede verauschauliehen (Ahh. 51).

Ähnliche Befunde hat Bosnauer aus der Gulekeschen Klinik in Jena hei Kranken, die cholecystektomiert werden sollten, erhohen, hei denen zum

¹ Kalk: Klinische Unters. über die Frage des latenten Leberschadens. Dtsch. med. Wschr. 1932, Nr. 28.

² v. Beromann, G.: Zur funktionellen Pathologie der Leber, insbesondere der Alkoholätiologie der Cirrhose. Klin. Wachr. 1927, Nr. 17.

Teil hald nach der Narkose die Elimination noch schlechter wurde, um einige Zeit später sich wieder zu hessern, so daß die Frage eines Narkoseschadens der schon vorher geschwächten Leber nahegelegt wurde.

Diesen Resultaten reihen sich gut Befunde an, die Kalk, Binswanger und Stroebe nach Ahlauf eines Ikterus simplex erhohen hahen: solange der Bilirubinspiegel hoch ist und Bilirubin im Urin ausgeschieden wird, kommt die Probe zwar nicht in Betracht, klingt der Ikterus nher ah, so ergiht sich, daß meist eine üherschießende Bilirubinausscheidung statthat.

Ich mochte, nachdem ich selhst genügend auf Fehlerquellen und Einwendungen hingewiesen hahe, in all diesen durch meine Prohe gewonnenen Befunden einen Beweis dafür sehen, daß oft genug nach Ikterus simplex ebensowonig eine restitutio ad integrum eintritt, wie heim Alkoholschaden oder hei Gallenhlasenerkrankungen unter Mitheteiligung der Leber. Kann es hei allen drei Erkrankungsformen auf Grund der großen Regenerationsfähigkeit der Leber auch zu einer Heilung der Funktion kommen, so hleiht doch eine beträchtliche Gruppe zurück, hei der auch noch nach Jahren sich, mindestens durch diese Prohe, Abweichungen von der Norm erweisen lassen. Wie leicht allgemeine Infektionen hakteriotoxisch, noch mehr autotoxisch die Leher schädigen, wissen wir von den hiliären Pneumonien und der Haufigkeit des Ikterus her Sepsis oder Erysipel. Auch hier heß sich unter 7 Erysipelfällen, die nichts von Ikterus zeigten, viermal eine verzögerte Biliruhinelimination nach weisen, hei 5 Scharlachfällen auch viermal und bei 4 Grippepneumonien dreimal. Nach Wochen war dieser pathologische Befund wieder geschwunden (STROEBE1).

Auch unspezifische Allgemeinreaktionen führen zu einer positiven Biliruhinhelastungsprobe. Stroebe fand nach Milehinjektion im Fieherstadium viermal eine positive Prohe unter 5 Fällen, die vorher normale Reaktion hoten. Wichtig erscheint mir in diesem Zusammenhang, daß es ja gelingt, durch Sensihlisierung mit Eiweiß Kaninchen in einen Überempfindlichkeitszustand zu versetzen, bei dem dann weitere kleine Eiweißdosen zu Leherschädigungen führen.

Die Leher hat sieher mit den anaphylaktischen und allergischen Vorgängen wesentlich zu tun, und es ist zweifellos kem Zufall, wenn wir so häufig bei Allergikern, hesonders bei Asthmatikern, pathologische Funktionszustände wieder in erster Linie mit der Bilirubinbelastung erheben (KUGELMANN⁸).

Endlich ist es von Bedeutnng, daß unter 18 Basedowkranken sich bei 14 eine positive Bilirubinbelastungsprobe aufzeigen ließ, freilich meist schwächeren Grades. Wir wissen, daß die Schilddrusenstoffe eine Verarmung der Leber an Glykogen erzeugen, zn eigentlichen Cirrhosen scheint aber der Basedow durchaus nicht disponiert.

¹ STEGEE s. b. H. Voor: Leberschädigung bei Infektionskrankheiten. Inaug. Diss. Berlin 1932.

² Kugelmann: Noch unveröffentlichte Versuche.

Einen wichtigen Hinweis hat uns die Bilimbinprobe auch beim Parkinsonismus gegeben, bei dem sie wie Stnoeue mit Stednorp gezeigt haben, in der Mebrzahl der Fälle positiv ausfällt. Es scheinen also nicht nur beime echten Morbus Wilson, sondern auch bei den postencephalitischen Parkinsonismen, bei der eebten Paralysis agitans und bei der cerebral-arteriosklerotischen Muskelstarre Bezichungen zur Leber zu besteben. Angaben der Literatur, nach denen auch beim echten Wilson die Cirrhose der Mittelhirnerkrankung vorausgeht, legen es nahe, den Kausalnexus so anzuschen, daß das Primäre die Leberkrankheit, das Sekundäre die Mittelhirnerkrankung ist. Zeigen doch die großen Stammganglien gewisse chemische Aviditäten, die das übrige zentrale Nervensystem nicht in dem gleichen Maße besitzt. Die Pharmakologie kennt das von der elektiven Wirkung jener Schlafmittel her, die Derivate der Barbitursäure sind, und es schent mir wiehtig, daß bei Sektionen Ikterischer das Mittelhirn viel stücker vom Bilirubin gelb gefarbt ist als etwa der Cortex cerehri.

Die Zuckerbelastungsproben mit Galaktose und ganz besonders mit Livulose sind weitgehend zur Prufung der Leberfunktion und auch zur Ergänzung der Bilirubinversuche herangezogen worden. Eine Fülle von Arbeiten von vielen Statten hegen vor, und auch wir haben uns eingebend mit ihnen beschüftigt. Seit sieh erst in allerjungster Zeit durch die Untersuchungen von P. F. MEYER2 an meiner Klinik eine bisher kaum beachtete, aber in ihrem Ausmaß, wie es scheint, doch betrachtliche Fehlerquelle hat nachweisen lassen, wird man gut tun, die Ergebnisse der Zuekerbelastungsproben mit Kritik zu bewerten. Nur der Anstieg über 30 mg vom Ausgangswert und der gleichzeitig rerzögerte Abfall uber 21/2 Stunden hinaus darf als pathologisch gelten. Denn P. F. MEYER hat zeigen konnen, daß unter Umständen selbst beim Lebergesunden allein durch Veränderung der Magenmotilität ein Blutzuckeranstieg erzielt werden kann, der erbeblich über die Norm hinausgebt, während entgegengesetzte Störung von Motilitat und Resorption zu verzögertem Ahfall der Kurve führen kann. Da nun in zahlreichen Fällen von Hepatopathien auch der Chemismus des Magen-Darmtraktes, wie wir klinisch wissen, gestört ist, wird man niebt immer jene Kurven, die bisher auf einen Leberschaden zu deuten schienen, als beweisend ansehen durfen. Es hat neuer kritischer Arbeit bedurft, um festzustellen, wie weit die Zuckerbelastungsproben für die Klinik der Hepatopathien brauchbar sind. Dabei hat sieh ergeben, daß nur das gleichzeitige Vorhandensein der beiden obengenannten Kriterien den Schluß auf eine Leberstörung zuläßt, denn es ist durch experimentelle Veranderungen am Magen-Darmkanal nicht gelungen. Blutzuekerkurven hervorzurufen, die sowohl hoch ansteigen als auch verzögert abfallen. Wenn schließheh Stroene3 in Paralleluntersuchungen mit peroraler

¹ Siedhoff: Über Störungen der Leberfunktion bei Erkrankungen des Mittelbirns Z. klin. Med. Bd. 118, H. 3/1, 1931.

² MEYER, P. F.. Zur peroralen Zuckerbelastung. Z. klin. Med. 1932.

³ STROEBE: Zur Klinik und Stoffwechselpathologie der latenten Hepatopathien. Z. klin. Med. Bd. 119, H. 5/6, 1932.

Lävulosehelastung und Bilirubinbelastung hei Kranken, die früher einmal einen Ikterus durchgemacht hatten, fast durchweg übereinstimmend pathologische Ausschläge erhielt, die auch nahezu parallel gehen mit den Urobilin- und Urobilinogenbefunden im Harn, so zeigt auch das, daß ein gültiger Schluß auf einen Leherschaden noch immer zulässig ist.

Die Adrenalin-Blutdruckkurve hat Kugelmann¹ an meiner Klinik bei Leberkrankheiten verfolgt und festgestellt, daß sie flacher verläuft und der Quotient aus den höchsten und niedrigsten Blutzuckerwerten der Kurve, der bei Gesunden mindestens 1,5 beträgt, beim Ikterus simplex, hei Lebercirhose und bei denjenigen Cholecystopathien, die mit Leberheteiligung verlaufen, stets wesentlich tiefer liegt. Im Gegensatz dazu zeigen andere hochfieberhafte Erkrankungen, etwa eine Pyelitis, aber auch ein fieberloser Occlusionsikterus oder ein Cysticusverschluß den normalen Index von 1,5 oder höber. Wir glauben, daß die veränderte Kurve mit den verringerten Glykogendepots vielleicht auch mit der crschwerten Glykogenmobilisierung zusammenhängt. Die gleichen Befunde, sogar noch mit gleichzeitiger Herabetzung der Galaktosetoleranz, hat BLOECH wenig später an der ORTNERSchen Klinik in Wien erhoben.

Das Verhalten der Ketenkorper bei Leberkrankheiten hat mein Mitarbeiter Seelige eingehend studiert. Bei Ikterus, bei der cholangitischen Lebercirrbose und bei Leberinsuffizienz fand er bäufig eine Erböbung des Blutacetons und noch öfter eine Erhöhung der β-Oxybuttersäure im Blute. Dabei erscheinen im Harn keine Ketenkörper, was in Übereinstimmung steht mit Snappers Feststellungen, nach denen die Ketenkörper nicht ohne weiteres harnfähig sind. Seeligs Befunde, denen ein praktisch-diagnostischer Wert, etwa als Funktionsprobe, naturgemäß nicht zukommt, sind aber ein wichtiger Beweis dafür, daß sehen beim gewohnlichen Ikterus schwere Intermediärstörungen auftreten. Auch in der Entzündungsblase durch Cantharidenpflaster konnte Stroebes eine ganz erhebliche Acetonkörpererhöhung heim Ikterus simplex nachweisen.

Wählt man besondere Bedingungen der Ernährung heim Leberkranken, einem Gedankengange von Kucelmann folgend, so sind erhöhte Acetonkörperwerte im Blute bei Leberkranken anch dann nachweisbar, wenn sie sich spontan noch nicht finden. Kucelmann⁴ setzte die Kranken 2 Tage auf eine reine Eiweiß-Fettdhät, es zeigte sich gerade bei Leberkranken, daß die Acetonkörperwerte höher anstiegen, während sie hei Lebergesunden normal blieben. Das paßt gut zu jener Beohachtung von Bang ans der Petraßissehen Klinik in Lund, daß dort bei einer Ikterusepidemie von den 34 Erkrankten 28 Diahetiker waren, die nach

¹ Kugelmann: Das Verhalten der Adrenalin-Blutzuckerkurve bei Erkrankungen des Leberparenchyms. Klin. Wschr. 1929, Nr. 6.

Seelig: Zur Intermediärpatbologie der Leber. Z. klin. Med. Bd. 110, H. 2, 1929.
 Stroßen: Über die Verteilung der Ketonkorper zwischen Blut und Hautblaseninhalt beim Diabetes mellitus. Z. klin. Med. Bd. 112, H. 3/4, 1930.

⁴ Kuuelmann: Unters, zur Fettsucht als Problem intermed. Stoffwechselstörung. Z. klin, Med. Bd. 115, 1931.

Pernén mit einer reinen Fett-Eiweißdat, also sehr streng kohlehydratarm ernährt wurden. Die glykogenarme Leber war offenbar anfälliger für den Infekt. Wir konnten andererseits beobachten, daß bei 2 Diabetikern, die einen Ikterus simplex bekamen, die diabetische Stoffwechsellage während des Ikterus sieh wesentlich verschlechterte.

Hohe Werte der Aeetonkörper im Blut finden sich auch bei sehweren Infekten mit Subikterus, dann bei ausgesproeben dekompensierten Lebereirrhosen und bei Sehwangersehaftstoxikosen (Bock und Boremann). Auch im Ödem der Eklamptischen ist die Erböhung der Ketonkörper bekannt, und die Parallele zum acetonämischen Erbrechen der Kinder, bei denen die Anatomie jüngst ausgesprochene Leberverfettung gefunden hat, liegt auf der Hand. Beim akuten Leberzusammenhruch können ebenfalls die Acetonkörper erböht sein.

Darin liegt eine Analogie zwischen hepatischem Koma und diabetischem Koma. Ja, die Frage ist vollauf berechtigt, ob die plötzliebe Wandlung eines mittelschweren Diabetes, ja eines leichten Diabetes, etwa bei einem Infekt, in eine schwere Diabetesform bis zum Ausbruch des Komas nicht nuf die Entstehung eines diffusen Leberschadens, einer Hepatopathie im weitesten Sinne des Wortes, zurückzufuhren ist. Bekannt ist die Lebervergrößerung der meisten Diabetiker, ieb glaube, sie sellte nicht immer nur als Fettleber, weil die Glykogenresorven fehlen, aufgefalt werden, sondern Anlaß sein, die enge Zusammengehörigkeit dea Pankreas-Leberapparates zu beachten für die Intermediärabläufe. Mehr auch bepatisches und diabetisches Koma keineswegs identisch sind, ihre Äbnlichkeit auch im ebemischen Gesebeben ist doch weit mehr als eine äußerliche.

Es gelingt bei Phosphorvergiftung des Kaninchens, wie Stider zoigen konnte, der Nachweis der Acetonkorpervermehrung im Blute. Es liegt nahe, das Auftreten der Acetonkorper gerade wie beim sehweren Diabetes auch für die anderen Lebersehaden auf das Zuruckdrängen des Kohlehydratstoffweebsels zu bezieben. Eine Glykogenverarmung der Leber aber muß nicht regelmäßig angenommen werden, die Umsetzungen aus Fett könnten steigen. Es ersebeint angebracht, in der Beutreilung der Ketonkörpervermehrung als Zeieben einer geschädigten Leberfunktion eine gewisse Vorsieht walten zu lassen. Untersuebungen von Brentano, auf die im Kap. 8 näher eingegangen werden soll, könnten veranlassen, die bisber allgemein übbehe Deutung einer weitgebenden Revsion zu unterzieben.

Die Urobilinurie sehließheb ist ein fast noch feinerer Indikator fur den Glykogenmangel oder das Zurücktreten des Koblehydratstoffweebsels als das Auftreten der Acetonkörper — zudern weit einfacher naebweisbar. Sehon im Hunger tritt bei Abnahme des Leberglykogens Urobilin vermehrt im Harn auf, Ketonurie und Urobilinurie gehen häufig parallel, oder die Urobilinurie tritt noch fruber in die Ersebeinung, so beim Fieber und beim sehweren Diabetes, während sie im Koma zurücktritt. Nach Isaac ist das Urobilin dann niebt mehr fur die

¹ STROEBE: Zur Klinik und Stoffwechselpathologie der latenten Hepatopathien. Z. klin. Med. Bd. 119, H. 5/6, 1932

Niere passierhar. Das paßt zur Auffassung von Roger, der auch die antitoxischen Fähigkeiten der Leher vom Reichtum an Leherglykogen ahhängig macht. Gerade wegen der Feinheit der Ausschlage der Urobilinaussebeidung ist die Bedeutung ibres Nachweises fur die Klinik aber eingeschränkt, um so mehr, seit durch die eingehenden Untersuchungen von Bano erwiesen ist, daß die Grenze zwischen normaler und pathologischer Urobilinurie durchaus nicht sebarf ist und daß andererseits hei schweren pathologischen Veränderungen die Urobilinurie völlig aushleiht. Es spricht also, wenn wir nur die Frage der latenten Hepatopathie hetrachten, ein negativer Ausfall der Urobilinprohe nech nicht dagegen, während ein positiver die Annahme zwar stützt, aber nicht beweist. In Verbindung mit anderen Funktionsproben wird auch dieser Test wenigstens dort von Bedeutung sein, wo es darauf ankommt, klinisch-praktisch die Diagnose einer latenten Hepatopathie oder üherbaupt allgemein ihr Vorhandensein zu erweisen.

Die Cyanentgiftung scheint eine spezifische Leherfunktion zu sein. Cyan entsteht beim Eiweißstoffweebsel im Organismus, anscheinend aus Nitrilen, und wird wohl in der Hauptsache durch Bindung an Schwefel in Rhodan umgewandelt und als solehes ausgesehieden.

Das Rhodan kann als entgiftetes Produkt der im intermediären Stoffwechsel entstehenden giftigen Cyangruppen gelten (PFLUGER, SALKOWSKI), und man kann — da aueb von außen zugeführte Cyanide und Nitrile in erhehlicher Menge in Rhodan übergehen — nach dem relativ leicht zu bestimmenden Rhodanhaushalt über den Cyanstoffwechsel Schlüsse ziehen.

SCHECHTER hat an meiner Klinik solche Rhodanbestimmungen im Serum, im Harn, im Speichel und in den Facces mit der Rupp-Schiedschen jodometrischen Methode vorgenommen!

Wahrend hei Normalpersonen und lebergesunden Patienten die Speiebelund Urinwerte, die im wesentliehen untersucht wurden, eine gewisse Einheitlichkeit erkennen ließen (0,03-0,05% SCN im Speichel und 0,03-0,07 g im 24 Stunden-Harn), anderten sich diese Werte bei Leberkranken.

Bei ibnen kommt es im Speichel entweder zu einem wesentlichen Ahsinken oder zu einer deutlichen Vermehrung der Rhodanausscheidung, im Harn jedoch nur zu einer Vermehrung. Hier scheinen die Normalwerte das Minimum der Ausscheidung uherhaupt darzustellen.

Bei Belastungsversuchen mit Cyan oder Nitrılen hleb hei Schwerleberkranken die in der Norm eintretende und tagelang anbaltende Erhöhung des Speichelrbodans, die oft 200—300% erreicht, aus. Das gleiche ließ sich im Blute auch an Tieren zeigen, deren Leber phosphorvergiftet war.

War damit experimentell die wichtige Rolle der Leber bei der Cyanentgiftung erwiesen, so ließ sie sich auch sehon aus dem hoben Schwefelgehalt der Leber schließen, der im Leberextrakt 0,9% beträgt, während die übrigen

¹ SCHECHTER: Cyanstoffwechsel. Matt. I-IV. Z. klin. Med. Bd. 117, H. 5/6, 1931.

drüsigen Organe, etwa Nebenniere oder Schilddrüse, nur einen Gehalt von 0,02--0,01% aufweisen. Das schwefelhaltige Taurin der Taurocholsaure stammt ja aus dem Cystin, also einem S-haltigen Baustein des Eiweißmoleküls. Der organisch gebundene Schwefel der Nahrung wird von der Leber ausgeschieden, das Cystin ist die Muttersubstanz des Taurins, wie ich in meiner Dissertation bei Franz Hoffmeisten beweisen konnte¹.

Wenn bei Leberkrankheiten, wie Loefer gezeigt hat, die schwefelspeichernde und schwefeloxydierende Funktion der Leber gestört ist, so wird verständlich, daß auch die Rhodanbildung und damit die Cyanentwicklung gestört sein muß.

So kann man auch von dieser Partialfunktion her einen wichtigen Einblick in die Störung des intermediären Stolfnechsels hei den Hepatopathien und die Entwicklung der Vergiftung beim Leberzusammenbruch gewinnen.

Solange der Sehwefelhaushalt nicht gestürt ist, verfügt der Organismus wahrschenlich noch über einen ausreichenden Vorrat an Schwefel zur Bindung der Cyanradikale, die bei jedem vermehrten Eiweißzerfall vermehrt auftreten, und wehrt sich durch vermehrte Rhodanbildung und Rhodanausscheidung gegen die Vergiftungsgefahr. In den sehwereren Fällen jedoch, in denen auch die Regulation des Schwefels gestört ist, können die Cyanradikale nieht mehr zu Rhodan entgiftet werden und kreisen ungebunden im Organismus. Vielleicht ließen sich dadurch manche der Intoxikationssymptome im klinischen Bild des Leberzusammenbruchs, die ja einige Äbnlichkeit mit der Blausäurevergiftung haben, erklären, lassen sich doch auch Cyan- und Nitrilvergiftungen ebenso wie die schweren Leherschäden durch Traubenzuckerinsulingaben günstig beeinflussen, wie Schechten gereich hat.

Serologische Leberfunktionsproben stehen in der Bestimmung des trypanociden Titers und des Komplementschwundes zur Verfügung. Einzlich hat zuerst darauf bingewiesen, daß das Blut bei Ikterus simplex und Lebereirrhosen eine experimentelle Trypanosomeninfektion bei der weißen Maus nicht hemmt, während Kormalserum in der Dosis von 0,1 cem bereits eine Maus von 20 g gegen die nachfolgende Infektion sebützt. Rosenthal bat diese Untersuchungen am weitesten gefördert, Freund und Gassmann? haben sie an meiner Klinik ebenso bestätigen künnen, wie es auch von der Umberschen Abteilung geschah. Aber parallel mit der Schwere der Krankheit geht die Herabsetzung des trypanociden Titers nicht.

Auch der Komplementschwund bei Leberkrankheiten — ich selbst² habe ihn bei der Phosphorleber bereits 1907 beschrieben — ist, wie GOLDNER⁴ nach-

¹ v. Bergmann, G.: Die Überführung des Cystin in Taurin im tierischen Organismus. Z. ges. Biochem. Bd. 4, H. 5/6, 1903.

² FREUND; Das Problem des reticulo-endothelialen Systems. (Ein Beitrag zur Partialfunktion der Zellen) Virchows Arch. 1932.

² v. Bergmann u. Sauvini; Das hämolytische Hemmungsphänomen bei Phosphorvergultung und anderen pathologischen Prozessen. Z. exper. Path. u. Ther. Bd. 4, 1907.

GOLDNER: Untersuchungen über das Komplement im Serum bei Leberkranken. Disch. med. Wschr. 1929, Nr. 10.

Niere passierbar. Das paßt znr Auffassung von Roger, der auch die antitoxischen Fäbigkeiten der Leber vom Reichtum an Leberglykogen abhängig macht. Gerade wegen der Feinheit der Ausschläge der Urobilinausscheidung ist die Bedeutung ibres Nachweises für die Klinik aber eingeschränkt, um so mehr, seit durch die eingehenden Untersuchungen von Bang erwiesen ist, daß die Grenze zwischen normaler und pathologischer Urobilinurie durchaus nicht scharf ist und daß anderenseits bei sehweren pathologischen Veränderungen die Urobilinurie völlig ausbleibt. Es spricht also, wenn wir nur die Frage der latenten Hepatopathie betrachten, em negativer Ausfall der Urobilinprobe nech mebt dagegen, während ein positiver die Annahme zwar stützt, aber nicht beweist. In Verbindung mit anderen Funktionsproben wird auch dieser Test wenigstens dort von Bedeutung sein, wo es darauf ankommt, klinisch-praktisch die Diagnose einer latenten Hepatopathie oder überhaupt allgemein ibr Vorhandensen zu erweisen.

Die Cyanentgiftung scheint eine spezifische Leberfunktion zu sein. Cyan entsteht beim Einweißstoffwechsel im Organismus, ansebeinend aus Nitrilen, und wird wohl in der Hauptsache durch Bindung an Schwefel in Rbodan umgewandelt und als solches ansgeschieden.

Das Rhodan kann als entgiftetes Produkt der im intermediären Stoffwechsel entstehenden giftigen Cyangruppen gelten (Pfluger, Salkowski), und man kann — da auch von außen zugefuhrte Cyannde und Nitrile in erbeblieher Menge in Rbodan übergehen — nach dem relativ leicht zu bestimmenden Rhodanhaushalt über den Cyanstoffwechsel Schlüsse ziehen.

SCHECHTER hat an meiner Klinik solebe Rbodanbestimmungen im Serum, im Harn, im Speichel und in den Faeces mit der Rupp-Schienischen jodometrischen Methode vorgenommen!

Wahrend bei Normalpersonen und lebergesunden Patienten die Speicbelund Urinwerte, die im wesentlichen untersueht wurden, eine gewisse Einheitlichkeit erkennen ließen (0,03-0,05% SCN im Speichel und 0,03-0,07 g im 24 Stunden-Harn), änderten sich diese Werte bei Leberkranken.

Bei ihnen kommt es im Speichel entweder zu einem wesentliehen Absinken oder zu einer deutliehen Vermehrung der Rhodanbusseheidung, im Harn jedoch nur zu einer Vermehrung. Hier scheinen die Normalwerte das Minimum der Ausscheidung überhaupt darzustellen.

Bei Belastungsversuchen mit Cyan oder Nitrilen blieb bei Sehwerleberkranken die in der Norm eintretende und tagelang anhaltende Erhöhung des Speichelrhodans, die oft 200-300% erreicht, aus. Das gleiche ließ sich im Blute auch an Tieren zeigen, deren Leber pbospborvergiftet war.

War damit experimentell die wichtige Rolle der Leber bei der Cyanentgiftung erwiesen, so ließ sie sich auch schon aus dem hoben Schwefelgehalt der Leber schließen, der im Leberextrakt 0,9% beträgt, während die fibrigen

¹ Schechter: Cyanstoffwechsel. Mrtt. I-IV. Z. klin, Med. Bd. 117, H. 5/6, 1931.

liegt oder ein solcher, der ohne je einen Ikterus gehabt zu haben, wiederholt von Schäden getroffen wurde, von denen wir wissen, haß sie die Leber ungreifen, werden auch diese diffusen Klagen zum Syndrom subjektiver Art, das uns zur objektiven Diagnose einer Hepatopathio oft mit Sieherheit, häufiger mit mehr oder weniger großer Wehrscheinlichkeit hinfüllert. Dann werden sehon kleine reale Befunde von wichtigerer Bedeutung, so wenn die Leber nuch erst in linker Seitenlage bei tiefer Inspiration deutlich verhärtet rechts unterm Rippenbogen in der Axillargegend erscheint oder sieh Urobilin und Urobilinogen im Harn ständig finden.

Neben der Beschwerde erseheint uns als Wiehtigstes alles das aus der Anamnese herauszufinden, was die Leber im Laufe des Lebens schädigend getroffen baben kann. Nicht, daß jedesmal der Schaden ein irreversibles, anatomisches Puthos gesetzt hat, aber doch kann ein verändertes Gewebsverhalten zuruckgeblichen sein, das die optimale Funktionsbreite beschrünkt.

Für den Praktiker heißt das; man immge bei Verdacht nuf eine lateute Hepatopathic nach jedem schwereren Infekt, selbst in weiter Vergangenbeit, aber auch nach thempeutischen Serumspritzen oder nach den so beliebten unspezifischen Reizkörperinjektionen. Man frage nach ausgedehnten Hautbestrahlungen, sie allo köngen persistierende Funktionsschäden an beiden Leberparenchymen gesetzt haben. Man frage weiter nach Intoxikationen, wobei ich besonders auch an Narkosegifte denke. Die seltenen Einzelerlebnisse von Todesfällen nach Avertinnarkoso Tage nach der Opemtion oder von akuter gelber Lebemtrophie, als Chloroform noch das Mittel der Winhl für die Allgemeinnarkose war, sind Hinweise, daß diese Mittel in kleinerer Dosis und auch der für barmlos geltende Ather in großeren Dosen, doch nicht fur die Leber ganz gleichgültig sind. Die Kombination fehriler Zustande hesonders Eiterungen, die bäufige nurkotische Eingriffe erfordert haben. mogen hei manchen erste Disposition zu Hepatopathien, selbst zu Cirrhosen. setzen, wie es mir mehrmals anamnestisch wahrschemlich wurde, z. B. bei Osteomyebtis oder Knochensplittereiterungen mit zahlreichen operativen Eingriffen. Für die Medikation des Internisten sei nicht nur an die latenten Arsenschäden der Leber durch Salvarsan gedacht, die ja im Salvarsanikterus manifest werden können. sondern auch an Synthalinschäden und solche durch Atopban. So wenig man daran denken wird, das Salvarsan deshalh auszumerzen, hmucht man aueli auf das Atophan zu verziehten, wenn man es nicht zu lange gibt und häufige Pausen einschaltet. Fur jede Leherhehandlung ist jedes Atophanpraparat zu verwerfen. Die toxischen Empfindbehkeiten der Leber weisen zweifellos auf Momente personlieher Disposition hin, jeder kennt Ikterusfamilien, und kennt die Fälle, die auch mehrmals einen Ikterus simplex durchgemacht baben. So sah ich nach ganz erlauhten Atophandosen schnell einen Ikterus simplex auftreten hei einer Dame mit chronischer Arthritis, die von suns Mitgliedern ihrer nächsten Verwandten mir von ein- oder mehrmaligem Ikterus berichtete.

Das Wichtigste hleiht daher die Erwierung eines einmal üherstandenen Ikterus. Dieses sichere Symptom eines Leberschadens selbst in weit zurückreichender Zeit gewiesen hat, Ausdruck eines diffusen epithelialen Leberschadens, läßt aber ebenfalls keine weiteren Schlüsse auf das Krankheitsbild zu. Chemische Unterlagen fehlen bei beiden serologischen Beobachtungen.

All diese Untersuehungen und noch viele andere, die hier nieht genannt wurden, weil sie mehr oder weniger zufällig hei uns nicht in größerem Maße angewandt werden, wird die Klinik zur snbtilen Analyse und Klassifikation der Einzelfälle gelegentlich heranziehen missen. Sie wird aber damit weit über das hinausgehen, was der Arzt leisten soll und leisten kann. Dem Einzelfäll gegenüber besteht die Forderung der möglichst prazisen Einghederung des Zustandsbildes innerhalb der Klinik in ein Kategoriensystem, bei dem man freilich stets die "Dürftigkeit der Beziehungen zwischen klinischer und pathologisch-anatomischer Beobachtung"—so sagte Rössiz.— mit Recht gerade bei den Lebererkrankungen empfinden wird, aber gerade der Einzelfall lehrt uns nicht im "Zustand" eines augenblicklichen Zeitpunktes, sondern in seinem "Verlauf", daß er die Kategorie der Krankheitseinheit nicht achtet und eozuszgen von der einen in die andere Krankheit übergehen kann.

Die latenten und larvierten Hepatopathien werden aher in der Praxis nicht durch die subtilen und noch keineswegs befriedigenden Laboratoriumsmethoden aufgedeckt werden können. Deren Anwendung sollte nur der objektiven Stutze des Vorhandenseins der Frühformen der Lebererkrankung, ihrer weiten Verhereitung und der durch eie gesetzten Gefährdung des noch scheinbar Gesunden dienen. Der praktische Arzt kann durch diese Befunde nur uherzeugend hingswiesen werden auf eine neue und weitverbreitete Gruppe von Leberschaden zu aehten, und er wird mit den ihm zur Verfügung stehenden Mitteln nun versuchen mussen, sie auch ohne jene Proben zu erkennen. Seine beste Hilfe ist hier wie überall die verfeinerte Kunst der Anamnese und der geschulte Blick auch für die geringsten Symptome².

Die Beschwerde steht im Vordergrund und leider ist sie weit weniger markant wie jene des pylorischen Syndroms von Soupault. Nach dem alten Grundsatz: man diagnostiziert nur, woran man denkt, hat es fur den Praktiker die größte Bedeutung, sich stets die Klagen zu vergegenwärtigen, die ihm recht geläufig sind von Kranken, ehe die Gelhsucht ausbricht. Es sind einmal dyspeptische Beschwerden in allen Graden, von der Appetitlosigkeit, dem "pappigen Geschmack im Munde", Übelkeit und Aufstoßen his zum Erhrechen und der volligen Inappetenz. Es sind wohl quasi toxische Allgemeinsymptome, das Unbehagen, die Nervosität, Depression, der Kopfdruck und Kopfselmerz, das Gefühl der Unfrische, Unlust, Schläfrigkeit, allgemeinen Mattigkeit und Zerschlagenheit. Gewiß sind das atypische Symptome, die im englischen Sprachgehrauch des Volksmunds gemeint werden: "I am leverished". Sie können ahnlich jedem chronischen Infekt, oft die Gastrtis, oft die Enterokolitis hegleiten. Aber wenn im Kranker sie vorhringt, hei dem ein Ikterus Wochen oder auch Jahre zurück.

¹ v. Bergmann: Zur Klinik der Leberkrankheiten. Disch. med. Wschr. 1931, Nr. 47.

tigkeit das Zuekereinnehmen dem eigenen Gutdünken überließ. Schlimmer noch, wenn durch zu große Insulindosen die Hypoglykämie zur Glykogenverarmung der Leber führt. Man gebe über die kleinen Dosen von 5-10 Einheiten 2mal

į,

Die Kohlehydrate sind nach MACLEODS plastischem Ausdruck "der Betriebsstolf des Lebens", sie stehen den oxydativen Prozessen unmittelbarer zur Verfügung nls die nuderen organischen Nahrungsstoffe und sind die idealen dynamischen Energiespender besonders für den sehnell fordernden Muskel. Nichts zeigt die Angreisbarkeit der Leber deutlicher als ihre Glykogenverarmung, das spielt bei der Ätiologio der Cirrhose fur den hungernden, wandernden Schunpstrinker die entscheidende Rolle, beim Hungern des hochsiebernden Kranken wie beim Diabetiker, der die Vorrate nicht fixieren kann. Für jeden Leberselinden stehen Kohlehydrate als Zucker und Mehl im Vordergrunde prophylaktischer und Heilbelandlung, deren Fixation an die Leber wird durch größere Insulindosen ebenso ernst gefährdet wie durch kleine Insulindosen gefördert, wie Kuoelmann i jungst auf Grund von nicht richtig behandelten Fällen mit Nachdruck betout hat. Allein durch Insulin und Zuckertherapie ist subakuter Leberzusammenbruch aufzuhalten und zu heilen, sind Übergänge von leichteren Intoxikntionsschüden, infektiösen wie nichtinfektiösen zu schwereren zu vermeiden, Cholangstiden günstig zu beeinslussen.

Auf die Mnßnnhmen zur Anregung der Cholerese, wie sie durch glaubersalzhnligo Wässer, künstliche Salze und durch perorale Verabreichung von gallensauren Salzen (Decholm) geschielt, gehe zeh hier nicht näher ein, sie sind hei den Cholecystopathien ausführheher geschildert.

Wenn vor einem operativen Eingriff und nuch nach demselben zu lange gehungert wird, so acheint mir das bei unserer heutigen Kenntnis von deu Leberschäden recht bedenklich Gerade übrigens nuch bei Cholecystopathien, die oft mit latenten Störungen innerhalb der Leber kombiniert sind. Reichliche Zuekergaben am Vorabend der Operation, evtl. per Klysma oder intravenös können gewiß den chirurgischen Eingriff meht stören und oft genug wird man auch nach der Operation nicht nur solche Traubenzuckerklystiere und -infusionen maehen können, sondern so frult als möglich Koblehydrate wengstens als Zuckerlösung per os zuführen. Ganz besonders sollte das gelten, wenn lange Nurkosen, speziell solche mit Avertin notwendig waren, die die Leber nicht unberührt lassen. Aber nicht die Noxen allein, auch der momentane Zustand des Erfolgsorgans und Gesamtorganismus sind maßgebend für den resultierenden Lebersebaden².

Auch längere Koblehydratkarenz (Hunger und einseitige Diätkuren wie reine Eiweißlettkost, etwn beim Diabetiker), dann Thyreotoxikosen, die, wie Thyroxin in Experiment, zur Glykogenverarmung führen, schlestlich auch eine diabetische

I KURELLANN: Die Gefahren der Insulmüberdosierung in der Therapie der Leberkrank. heiten, Dtsch. med. Wschr. 1932, Nr. 17.

^{34.} Benomany, G: Therapeutsche Folgerungen aus der Lehre der diffusen Hepato. Pathien, Ther. Gegenw. 1929, Nr. 12.

v. Bergmann, Funktionelle Pathologie

sollte niemals ohne Grund als harmlos hingenommen werden — und muß bei der Diagnose, oft auch bei der einzusehlagenden Tberapie Berücksichtigung finden.

Einen auch nur auf latente Hepatopathien verdächtigen Kranken werden wir von vornherein und auf lange Sieht koblebydratreich und relativ eiweißarm ernähren. Wir werden ihm Alkobol verbieten, ibn vor Infekten und toxischen Sobäden soweit als möglich behuten und auch etwa eine Narkose, besonders mit Avertin, wenn sie aus irgendweleben Gründen nur relativ indiziert scheint, besser vermeiden.

Wenn wir wissen, daß selbst der akute Rausch einen kurzen vorübergebenden Leberschaden setzt, ist es dann nicht aueb verkebrt, wenn wir bei Infektionskrankheiten, etwa Sepsis, Grippe und Erysipel, unsere Kranken unter große Alkoholdosen setzen? Sollte man nicht gerade in jenen Zeiten und auch noch Wochen danach den Schaden vermeiden, bei dem man zum mindesten weitere Leberschädigungen setzen kann. Man denke an jene oben erwähnten Experimente Beckmanns der kombinierten cholangitischen und alkoholischen Leberschädigung.

Wenn wir gelernt haben, auch dem Hochfieberhaften reichlich Nahrung zu geben, dann sollten wir Sorge tragen, daß gerade die Kohlehydrate in den Vordergrund der Fieberernährung gestellt werden, niebt nur als Eiweißsparer im Stoffwechsel, sondern weil die glykogenreiche Leberzelle offenbar den Schädigungen besser gewachsen ist, als die glykogenveramte.

Liegt doch von der Lehre der glykopriven Intoxikation bis zur Traubenzuekerinsulintherapie ein Entwicklungsgang, der zu praktischen Triumphen gefuhrt hat, sogar gegenüber dem subakuten Leberzusammenbruch, mir scheint sie nicht weniger wichtig fur die nicht rapide verlaufenden diffusen Hepatopatbien verschiedenster Art, bei denen oft der Versueb dieser Behandlung lohnt; am wenigsten beim Ikterus simplex selbst, bei dem wir sie nur anwenden, wenn ernstere Erscheinungen, etwa Schlafrigkeit und Benommenheit, auftreten.

Wir üben diese Therapie nach der Empfeblung von P. F. RICHTER und UMBER und injizieren 2mal täglich 5—10 Einbeiten Insulin subeutan, nachdem eine balbe Stunde vorher eine reichliche Menge eines traubenzuckerhaltigen Näbrstoffes (z. B. 25—30 g Maizena-Nährzucker) peroral als Limonade, in Tee oder Kaffee gegeben wurde. Die Kohlehydratzufuhr darf nicht zu gering bemessen sein. Denn unter allen Umständen muß das Auftreten einer Hypoglykämie verhindert werden, die ja zu erheblichen Beeinträchtigungen der fettabbauenden Funktion der Leberzelle führen kann. Zur Vermeidung eines gesteigerten Koblehydratverbrauchs in der Muskulatur ist auch bei leichteren Fällen oft Bettruhe angezeigt. Ja, es muß die Durchführung eine Insulintraubenzuckerkur bei Kranken mit Hepatopathien nach Möglichkeit in Bettruhe erfolgen.

Schon bäufen sich in der Literatur und mehr noch in der Praxis die Falle, wo eine so segensreiche Maßnahme wie die Insulintraubenzuckertberapie darum Schaden gestiftet hat, weil der Arzt sich auf die Insulininjektion beschränkte und den Patienten ohne genügende Ermahnung und ohne Hinweis auf die Wich-

Versorgung mit arteriellem Blute, nie schaden kann, ebenso sei hinzugefügt, daß auch die alten Katuplasmen zu einer dauernden den ganzen Tag unhaltenden erhöhten Durehblutung fuhren, von beiden Strömen her, der Vena portarum und der Arterin hepatica, wie mit gleicher Methodik von uns exakt erweisbar gezeigt wurde. So werden nuch die Glaubersalzwässer nützen, auch die Anregung der Darmperistnlitk und sehließlich werden die entzündlich-febrilen Prozesse mit den Blitteln zu bekämpfen sein, die nls Antiphlogistica bei den Cholecystopathien aufgeführt wurden (siehe dort).

Die Behandlung der Hepatopathien ist zu einem dankbaren Gebiet geworden, mir scheint ganz hesonders von der Lehre der fließenden Übergänge im Krankeitsgeschehen, die auch zurnekstießen können. Gelenkt vom Gedanken der Puthologie der Funktion und dieser prinzipiellen allgemein-nosologischen Einstellung gerade unserer klinischen Richtung wird fruchtbar das Wissen vom Glykogenreichtum der Leher als dem Ausdruck des Zellverhaltens des epitheliade Leberparenchyms, wohl nicht so, daß das Glykogen selbts fehitzt — aber, daß es Ausdruck einer Zellgesundheit ist, nl-o einer günstigen Funktionslage, während wir das mesenehymale Parenchym noch weniger zu lenken vermögen, nuch hier aber ist unter der Lehre vom nilergisch entzündlichen Geschehen Erfolg zu erhoffen (s. Knptel 7).

Lateratur

ASCHOFF: Die Erkrankungen der steinfreien Gallenwege. Verh. disch. Ges. inn. Med. Wiesbaden 1932.

Erringen: Ikterus. Neue disch. Klin. Bd. 5, 1930.

RISSLE: Entzündungen der Leber, in Hdb. d. spez. pathol. Anatomie u. Histologie von HERNE LUMBERT BLV, I. Rethin Julius Springer 1930.

UMBER: Leber, im Hdb. d. inneren Med. v. Benöunkun-Stammelin Bd. HH. 2. Berlin:

UMBER: Leber, im 11db. d. inneren Med. v. Bergmann-Staehelin Bd. III, 2. Berlin; Julius Springer 1026,

 Erkrankungen der steinfreien Gollenwege und ihre Folgen. Verh. disch. Ges. inn. Med. Wiesbaden 1932. Stoffwechsellage mit glykogenarmer Fettleber, und allergische Leberzustände sind Situationen, in denen wir mit der Anfälligkeit des Leberapparates rechnen müssen.

Zwar ist die Reparationsfähigkeit der Leher enorm, aher es ist kein Zweifel mehr, daß latente Lehercirrhosen vorhanden sein müssen, ehe die grohe Betriebsstörung der Pfortaderstauung da ist, und für das geschädigte Organ werden auch geringere Noxen schon überschwellig sein.

Das synoptische Schauen bei den diffusen Hepatopathien — und Ähnliches gilt auch von vielen herdförmigen analogen Erkrankungen — führt nicht nur zur Forderung durch die Anerkennung der latenten und larvierten leichteren Formen, Frühälignostik und damit erfolgreichere Thempie zu treihen, sondern lehrt, daß im Gegensatz zu jener Epoche, im der die systematische allein nach Einzelkrankheiten gliedernde Nosologie gewissermaßen kategorial herrschte, der Pessimismus in der Therapie gegenuber den großen klassischen Krankheitshildern zu groß war.

Es hleibt aus dieser Epoche richtig, daß eine schwere Cirrhose mit hochgradiger Dekompensation des portaien Kreislaufs üher kurz oder lang verloren ist. Lebensverlängernd kann man aher oft auch hier noch wirken und selbst die Talma-Operation kann einmal nützen. Aber sonst sind wir jetzt so weit, daß selbst der Leberzusammenhruch des Cirrhotikers, noch mehr derjenige hei subakuter gelber Leberatrophie oft therapeutisch aufgehalten werden kann, daß leichtere Cirrhosen nicht nur zum Stillstand kommen, sondern auch recht häulig weitgehend rückhildungsfähig sind, daß die Fettleher meist heilhar ist, falls das primäre Leiden (etwa eine Phthisis progressa) es nicht hindert, und daß endlich jene Gruppe von diffusen leichteren Hepatopathien, die ikterisch und anikterisch verlaufen, ebenso wie die Cholangitis geradezu eine gute Prognose haben, die man hisher nur als regulären Verlauf des sog. Ikterus simplex gekaunt hatte.

Ein nur empirisch zu stutzender therapeutischer Rat sind die Anwendung von Leherpräparaten per os, nicht möglichst eiweißfreie sondern gerade Pulver aus Lehergewehe. Mögen sie spezifisch oder unspezifisch nitzen, an ihrem günstigen Einfluß hesonders hei Cholangitis habe ich keine Zweifel mehr, das geht mit Cholotonon genau so gut oder schlecht wie mit anderen Leberpulvern; ich nenne keine Namen von auderen bekannten Praparaten, damit Industrien nicht meinen Namen zu Reklamepostkarten mißhrauchen — wie es leider geschehen ist.

Endlich konnten wir zeigen, daß Decholin gefolgt ist von deutlich vermehrter Durchblutung der Leber von seiten der Arteria hepatica (Tierexperimente von Schwieger mit der Methodik der Reinschen Thermostromuhr). Es ist das die Folge der erwiesenen starken "Cholerese". die schon durch die Medikation mit Fel tauri (Rindergalle) seit alters bekannt ist, bei der eine wasserreiche vermehrte Gallenmenge fließt. Nicht anders ist das zu verstehen, als daß ein arbeitendes Organ regulativ stärker durchblutet wird als ein ruhendes.

Es wird auszuarbeiten sein, wann diese Mehrleistung der Leber erwünscht ist gegenüber ihrer Schonung, ich glaube, daß aktive Hyperämie, also bessere Versorgung mit arteriellem Blute, nie schaden kann, ebenso sei hinzugefügt, daß auch die alten Kataplasmen zu einer dauernden den ganzen Tag anbaltenden erhöhten Durchblutung fuhren, von heiden Strömen her, der Vena portarum und der Arteria hepatica, wie mit gleicher Methodik von uns exakt erweisbar gezeigt wurde. So werden auch die Glanbersalzwässer nutzen, auch die Anregung der Darmperistaltik und schließlich werden die entzündlich-fehrilen Prozesse mit den Mitteln zu hekämpfen sein, die als Antiphlogistica hei den Cholecystopathien aufgeführt wurden (siehe dort).

Die Behandlung der Hepatopathien ist zu einem dankbaren Gebiet geworden, mir scheint ganz besonders von der Lehre der fließenden Übergänge im Krankbeitsgeschehen, die auch zuruckfheßen können. Gelenkt vom Gedanken der Pathologie der Funktion und dieser prinzipiellen allgemein-nosologischen Einstellung gerade unserer klinischen Richtung wird fruchtbar das Wissen vom Glykogenreichtum der Leher als dem Ausdruck des Zellverhaltens des epithelialen Leberparenchyms, wohl nicht so, daß das Glykogen selbst schutzt — aber, daß es Ausdruck einer Zellgesundheit ist, also einer günstigen Funktionslage, während wir das mesenchymale Parenchym noch weniger zu lenken vermögen, auch hier aher ist unter der Lebre vom allergisch entzündlichen Gescheben Erfolg zu erboffen (a. Kapitel 7).

Literatur.

ASCROFF: Die Erkrankungen der steinfreien Gallenwege. Verh. dtsch. Ges. inu, Med. Wiesbaden 1932.

EPPINGER. Ikterus. Neue dtsch. Klin Bd. 5, 1930.

RISSLE: Entzundungen der Leber, in Hdb d. spcz. pathol. Anatomie u. Histologie von Henke-Ludarsch Bd. V, 1. Berlin: Julius Springer 1930.

UMBER: Leber, im Hdb. d. inneren Med. v. Bergmann-Staehelin Bd. III, 2. Berlin: Julius Springer 1928.

 Erkrankungen der steinfreien Gallenwege und ibre Folgen. Verh. dtsch. Ges. inn. Med. Wieshaden 1932.

positiv anergisch geworden, d. h. die normale entzundliche Gewebsbereitschaft gegen die Pockenlymphe ist aufgehoben, obwohl die durch die Impfung veränderte biologische Struktur der Haut durch nichts anderes kenntlich wird als dadurch, daß jene Reaktion fur Jahre hinaus nicht mehr entsteht, sondern auch Gesamtorganismus ist in einer veränderten Situation, der Schutz gegen die Pockenerkrankung ist gegeben.

Über das Spezifische des Schutzes gegen die Blattern hinaus wurde die Haut zum Test nicht nur so spezifischer Reaktionen wie für die Tuberkulindiagnostik, die ja auch für die Klinik des Erwachsenen ihre diagnostische Bedeutung fast völlig eingebüßt hat. Die unspezifischen allergischen Reaktionen sind uns fast noch wichtiger geworden als jene spezifischen Tests, mit denen wir die "Allergene", etwa beim Asthma hronchiale, so oft vergeblich aufzufinden suchen. Es ist ein Gradmesser gefunden für die "Entzündungsbereitschaft des Gesamtorganismus", für 1hre Veränderlichkeit z. B. während eines Infektionsgeschehens und, oft unahhängig davon, für die "lokale entzundliche Gewebsdisposition". Erst durch v. Pirquer — auch Schick ware zu nennen - hat die experimentelle Pathologie den Gedanken der ..inneren Entzundungshedingungen" in den Mittelpunkt ihrer Untersuchungen gezogen, er ist zu einem Kernproblem der funktionellen Pathologie geworden. Wir danken modernen Pathologen, vor allem Rossle, den Begriff der "allergischen Entzündung". Mag vorher Virchow die "Verhütung der Reizbereitschaft" schon als wichtiger denn die Fernhaltung der Reize hezeichnet haben, mag auch spater das Verhalten des Organismus hei parenteraler Eiweißinjektion weiter studiert worden sein, zuerst wohl in der Klinik von Friedrich Kraus durch ISAAC und Ulrich Friedemann - die wirklich entscheidenden Versuche sind diejenigen Rossles über "die Beziehungen zwischen Morphologie und Immunität", bei denen er Kaninchen durch Vorbehandlung mit Hühnerblut in ein anderes cellulares Reaktionsverhalten - also morphologisch erkennbare Veränderungen versetzen konnte. Er konnte zeigen, daß hei Meerschweinchen auf den gleichen entzündungserregenden Reiz, ie nach der Vorhehandlung des Tieres, hald uherwiegend neutrophile Leukocyten, bald zahlreiche eosinophile Zellen, bald Zellen vom Typus der Lymphocyten in ungewöhnlich großen Mengen im akuten Entzündungsgebiet erscheinen. Auf Grund dieser Feststellung prägte Rossle den Begriff der "allergischen Entzundung" und kam zn der wichtigen Schlußfolgerung. daß "das formale Geschehen eines akuten Entzündungsgebietes eins der feinsten Symptome der eingetretenen Allergie auch bei deren schwachen Graden sei".

Von der spezifischen Immunität ausgehend, in jener Epoche, in welcher die Bakteriologie geradezu im Vordergrundder Klinik, nicht zum wenigsten auch beim Entzündungsprohlem, zu stehen schien, und in der viele Krankheiten betrachtet wurden nach den Verhaltungsweisen des Angreifers, etwa der Virulenz der Bakterien in einem relativ indifferenten Organismus, hat sich jetzt der Blick gewandt auf den wechselnden Zustand des Angegriffenen und sieht in dessen Verhalten und in dessen Funktionsahläufen ein Wesentlicheres des Krankheitsgeschehens.

Knpitel 7.

Entzündung und Allergie.

Die Bedeutung des Entzundungsprohlems fur die innere Medizin. — Bakteriologie und Entzündung, — Die "fluktuierende Streptomykose". — Der Stoffwechsel der Entzündung im abgeschlossenen Entzündungsnum. — Carcinomstoffwechsel und Entzündungstoffwechsel. — Die abakterielle Entzündung als Folge toxischen Eiweißzerfalls. — Die celluläre Reaktion der entzündlichen Cantharidenblase, — Die Reizkörpertherapie. — Chininbehandlung der Lobärpneumonie. — Die Goldbehandlung der Arthritis. — Die allergischen Krankheiten, ein Teil hyperergischer Zustände in der Klufik.

AUGUST BIER kritisiert die innere Medizin scharf, wenn er ihr vorwirt, einen wie geringen Raum das Entzündungsproblem noch vor kurzem in ihr einnahm, so daß etwa in dem grundlegenden Werk von Krehl, der "Pathologischen Physiologie", nur eine Seite der Entzündung gewidmet sei, während die allgemeine Chirurgie durch die großen entzündlichen Vorgänge, etwa im Unterhautzellgewehe, den Phlegmonen, dem Wundverlauf und der Heilung von jeher auf fundamentale Fragen des entzündlichen reaktiven Geschehens des Organismus hingewiesen wurde. Wie sehr für Biers Richtung jenes entzündliche Moment bis zum "Heiltieber" hin und bis zum Wiederauflehen altester entzundlicher Heilmethoden mit dem Brenneisen, den Schröpfköpfen, der Erzeugung von Ahscessen auch die therapeutische Tat nehen der Pathogenese hegeisternd gewirkt hat, ist genügend hekannt.

Man muß Bee, so scheint es mir, im Vorwurf der Vernachlässigung vollkommen recht geben, aher hinzufigen, daß die Wandlung auch im Gehiete der
inneren Medizin sich doch bereits vollzogen hat. Seit Robert Koch im Tuherkulin
das spezifische Heilmittel finden wollte, seit Erm. von Berring den Begriff der
"Überempfindlichkeit" bei seinen Versuchen der Rinderimmunisierung gegen
Perlsucht prägte, ging von der Immunitätsforschung eine Lehre aus, die durch
v. Praguet in seiner Lehre von der "Allergie" einen Höhepunkt erreichte.
Er war es, der anknüpfte an die therapeutische Großtat Jenners, die Schutzpockeniunfung, und der an der Haut als Testorgan verfolgte, wie sich die
Immunitätslage dort wandelt im Verlauf der Vaccination: Impft man an aufeinanderfolgenden Tagen, so erreichen die späteren Impfstellen zur selben Zeit
wie die ersten den Höhepunkt entzindlicher Reaktion, bis die Haut gefeit ist und
die Impfblatter sich an ihr nicht mehr erzeugen laßt. Nicht nur die Haut ist

Die Lehre vom funktionellen Krankheitsgeschehen hat auf diesem weiten Gebiete eine ganz neue Moglichkert des Schauens gezeitigt. Das alles ist auch Pathologie der Funktion, mag sie zum Nutzen oder Schaden von Gewebsteilen oder vom Gesamtorganismus verlaufen. Die Vorstellung von der Pathogenese und von pathologischen Ablauf verbindet sich aufs engste mit dem Problem, ob jene Ablaufe, wenn sie beeinflußt werden können, beemflußt werden sollen.

Voraufgehende Kapitel haben uns bei der Colitis gravis, bei der Gastritis, auch der Begleitgastritis des Uleus, bei den Cholecystopathien oder der Cholangitis sehon Hinweise gegeben. Her mochte ich von der allgemeinen Nosologie in der Klnuk ausgehen und nur das bringen, was wir als unsere Ergebnisse und Anschauungen zu jenem Problem beitragen können.

Es ist wohl einzusehen, wenn ich glaube, daß hier ein Neuland des Verstehens und des Heilbehandelns sich auftut, noch aber möchten wir uns zuruckhalten, es zu praktischen Konsequenzen allzu eilig umzuwerten, weil ich den Schaden nur zu oft sehe, der z. B. durch kritiklose schematische Reizkörpertherapie bewirkt wird. Wie mancher obsolete, praktisch geheilte tuberkulöse Prozeß gerade an der Lunge wird so noch heute zum Aufflackern gebracht, wie manche akute Krankheit, etwa Erysipel oder Angma, nummt einen schwereren progredienten Verlauf durch die noch relativ harmlosen Omnadinspritzen, ohne die leider so viele Ärzte in therapeutischer Geschaftigkeit nicht glauben auskommen zu konnen. So konnte auch die Dämpfung, das antiphlogistische Prinzip, vor dem nicht so unbedingt zu warnen ist, wie Bier es leidenschaftlich getan hat, dann freilich zum Schaden werden, wenn es indikationslos zur Auswirkung käme. Es gilt, herauszuarbeiten, wann wir desensibilisieren, wann wir positiv anergisches Verhalten erzeugen sollen und wann die Hyperergie, die phlogistische Förderung, die richtige Behandlungsstrategie ist.

Aber eines wird schon jetzt einleuchten, daß die Erfahrungen der experimentellen Pathologie über die inneren Bedingungen der Entzündung und gerade von der allergischen Entzundung, wie sie experimentell vor allem von Rössingerschlossen ist, in Zukunft den breitesten Raum im klinischen Denken und Handeln einnehmen muß. Hier stehen wir im Mittelpunkt des Gedankenkreises, der uns und somit dieses Bueh beherrscht.

Das Zeitalter der bakteriologischen Ära, in dem man die Entstehungsbedingungen entzundlicher Prozesse durch den Nachweis spezilischer Bakterien hinlänglich geklärt zu haben glaubte, mußte erst zu einem relativen Abschluß kommen, und die Lehre von der Variabilität und Biutabilität der Mikroorganismen mußte festen Fuß fassen. Die Erkenntuis, daß "die Seuchenerreger sowohl im Laboratoriumsexperiment, wie auch unter natürlichen Bedingungen eine echte Infektion mit dem Erfolg der Erkrankung in der Regel bei gesunden Individuen gar nicht hervorrufen können"(R.FREUND), hat, wenn auch widerstrebend, Eingang gefunden. Es wurde endlich eingesehen, daß Krankheitserreger und befallener Organismus eine neue Einhert, bilden: der Kranke ist nicht nur der passive Kranklentsträger. Aus dem wechselvollen Synergismus Aktion-Reaktion erst resultiert das

Von der Lehre der spezifischen Immunität und von den spezifischen Antikörpern gegen spezifische Antigene lernte die Klinik verstehen, daß der unspezifische Reiz pathogenetisch, ja selhst therapeutisch bedeutungsvoll ist, erfolgreich für Behandlung freilich nur in Verhindung mit einer kritischen Indikationsstellung.

Der Gedanke der Reizkörpertherapie stammt von Bien, er gewann Gestalt, als RUDOLF SCHMIDT zeigte, daß statt mit Tuberkulin auch mit Milehinjektionen eine "Proteinkörpertherapie" unspezifischer Art möglich sei, und die Gegenwart, mehr noch die Zukunft, hat zur Aufgabe, die Strategie der Bekämpfung sehr vieler Krankheiten so auszuarbeiten, daß wir wissen, wann ein Reizen, wann ein Dampfen des Entzündungsvorganges indiziert ist, also phlogistische oder antiphlogistische Therapie. Fast ist es sehon Zeit, die Frage aufzuwerfen, welche Erkrankungen eine Lenkung des entzündlichen Vorganges durch den Arzt nicht erfordern, ob man also den Glauhen an jene "Physis" als der Heilkraft der Natur so üherzeugt wie August Bien hinnehmen muß, daß Fieber nur als Heilfieher gilt, Entzündung sehleehthin als Heilvorgang und auch der Eiter nur als "Pus honum et laudabile" anzusehen ist. Man möchte wenigstens die Tumoren außerhalh dieses Prohlemkreises stellen, aber selbst für das Careinom werden wir ähnlich wie die Alten die Frage aufs neue zu studieren hahen, ob nicht ein eintretender reaktiver entzündlicher Vorgang die Krebszelle schädigen, den Krehs hekampfen könnte, hat doch gerade auch Pirquer in der letzten Arheit seines Lebens die malignen Tumoren als Ausdruck der "Allergie des Lebensalters" hezeichnet.

Wir sehen, daß weit über die Lehre der spezifischen Infektionskrankheiten, erst recht über die spezifischen Eitererreger hinaus Probleme der allgemeinen Pathologie der Entzundung, wie sie aus der Cellularpathologie hervorgingen, die Klinik hefruehten. Einst war für Rudolf Virchow auch der degenerative Vorgang an der Parenehymzelle "Entzündung", heute gilt den meisten Pathologen nur die "mesenehymale Reaktion" als Entzündungsvorgang im engeren Sinn und wohl oft als Folge primär degenerativer Prozesse. Dann aber reicht alles Gesehehen an den Sehleimhäuten, die ja auch aus Parenchym und Interstitium hestehen, wie das Geschehen am epithehalen und mesenchymalen Parenchym etwa der Leber, degenerativ wie entzündlich, in jenen Problemkreis hinein. Und für die Krankheiten, die wir so gern noch in der speziellen Nosologie topographisch als Organkrankheit hezeichnen, die Krankheiten des Magens wie des Colons, der großen Drusenparenehyme der Leber, des Pankreas, der Niere, der Haut wie der Endothelhöhlen - Pleura, Peritoneum, Meningen, Endokard, Perikard. Synovia der Gelenke -, endlich auch der Muskeln, nicht zuletzt des Herzmuskels, vor allem aber die Blatgefaße, Arteriolen, Venolen wie Capillaren fur sie alle werden die cellularen Vorgänge, die üher den reticulo-endothelialen Abwehrapparat also weit hinausgehen, zu großen gemeinsamen Reaktionsäußerungen, die sich auch außerhalb des Morphologischen in biologischen, unsichtharen Strukturänderungen der Zelle und des Gewebes sowie im bumoralen Verhalten äußern.

sondern von der Reaktionsfähigkeit des Organismus bzw. des lokalen Lungengewebes. Das gleiche ist bei der Lues für die Beeinflussung der Entwicklung der Spirochäten durch Änderung der Disposition des Gesamtorganismus beschriehen worden. Ganz hesonders gilt es aher fur jene verbreitete Form des chronischen Infektes, die wir mit R. Freund in unserer Klinik als "fluktuierende Streptomykose" bezeichnen 1.

Es sollen unter diesem Begriff alle Formen schleichend chronischer Streptokokkeninfektion, der wir in der Praxis so häufig begegnen, zusammengefaßt, aber keineswegs soll ein neues Krankheitshild konstruiert werden. Es entspricht nur praktischem Bedürfnis, wenn man je nach dem Krankheitsmittelpunkt etwa eine Endocarditis lenta von einer Cholangitis lenta trennen will. In Wirklichkeit ist, wie wir glauben, jedes dieser Krankheitshilder nur ein Glied in der Kette jenes allgemeinen Krankheitsgeschehens, das gerade in seiner Gesamtheit dem ärztlichen Denken nahegehracht werden muß, um die Chancen der Prognose und Therapie dieser verhreitetsten aller Seucben ahwägen zu können. Welcher Arzt kennt nicht jene Falle, die mit Angina oder akutem Gelenkrbeumatismus beginnen und im Verlaufe von Jahren und Jahrzehnten immer wieder mehr oder weniger haufig Affektionen der Gallenwege, der Appendix, des Pankreas, der Gelenke, der Nebenhöhlen, des Endokards, des hämatopoetischen Apparates, der Nieren, des Nierenheckens, der Iris, ja überhaupt jedes möglichen Organs als Rezidive durchmachen, Jede dieser Erkrankungen kann akut auftreten und kann schleichend ehen als "lenta" sich manifestieren. Es scheint dann fast mußig, daruher zu streiten, welches die Eingangspforte der Streptokokken in den Organismus gewesen ist. Ich meine, daß es schlechterdings iede Stelle sein kann, die nur irgendwie bakterielle Ansiedlungsmöglichkeiten gibt. Zweifellos werden deshalb die Mundhöhle, die Zahne und die Tonsillen in allererster Linie in Betracht kommen, Mit der operativen Beseitigung des entzündlichen Primärherdes ist aher nicht in jedem Fall die ganze "Krankheit" beendet, es kann erforderlich sein, durch andere umstimmende Maßnabmen die Reaktionslage des Gesamtorganismus zu andern. Die Keime sind ja uhiquitär, und es wird nicht mehr verwundern, wenn gelegentlich auch hei klinisch völlig gesunden Menschen Streptokokken im Blute nachzuweisen sind. Sie sind zunächst immer nur Schmarotzer vor allem der Schleimhäute (Mund und Nase) eines jeden Menschen. Der Einbruch in die Blutbahn sollte hei der Riesenoherfläche der Schleimhäute mit ihren zahlreichen Krypten und Läsionen so gut wie stets möglich sein. Daß dem nicht so ist, beweist nur, daß die Erkrankung eine Resultante der Wechselwirkung darstellt, die zwischen dem biologischen Zustand der Mikroorganismen und der Disposition hzw. der aktuellen Resistenz des Gesamtorganismus hesteht. Die Immunitätslage im weitesten Sinne des Wortes entscheidet üher den Infekt,

¹ FREUND, R.: Die fluktuierende Streptokokkeninfektion. Z. klm. Med. Bd. 108, H. 1—3, 1928.

Bild, das als Infektionskrankheit in Erscheinung tritt, es wird nieht vom Infektionserreger allein bestimmt. Nur kurz soll auf die hahnbrechenden Arbeiten von Koczu und Petruschky und des Phtelologen Dietrkion, Tübingen, hingewiesen werden, die experimentell diese Beziehungen einwandfrei erwissen, etwa wenn ein erzeuts, bei dem anderen kanm bei dem einen Menschen ein schweres Erysipel durch intravenöse Injektion versehierdener Bakterienarten eine Erdokarditischem Bakterien der Einselfischlugen, bis man dazu überging, mit abgestöteten Bakterien verzeutschandeln. Erst dann sah man zum Haften gebrucht werden konnten.

Solche Beobachtungen sind zwanglos nuch auf die Verhältnisse beim Menschen zu übertragen. Ich erinnere nur an jenen heroischen Selbstversuch Alensenen zu ubertragen.
von Pettenkofen, der zum Beweis dafür, daß die von Koch entdeckten Von lettenkofen, der zum deweis datut, dan die von koom enderwaren Vibrionen nieht die Ursache der Cholera sein könnten, den Inhalt eines Proposed in the stank of the st Reagensgusses unt Amturen trank — und gesund Dueb. Awar war danne die Kocheehe Entdeckung nicht widerlegt, aber doch die Bedeuung der die Aochsene entgeckung nicht wideriege, aber doch die Begeutung der Empfanglichkeit des Organismus erwiesen – der Versuch hat ein Todes-Empungnenkeit des Organismus erwiesen – der Versuch nat ein Louisopfer in dem jungen Mitarbeiter Pettenkofens gefordert, der gleichfalls die opier in dem jaugen andatuener ketteakofeks genorden, der genommen hatte. Ganz allgemein wissen wir, daß jeder Auburen zu sich genommen natie. Ganz augemein wissen wir, dan Jeuer Menseh auf seinen Schleimhäuten ständig Mikroorganismen beherbergt, die niensen auf seinen scattennsatten scattong nukrivorgamsmen penerpergt, die dauernd oder vorübergehend Zustandsformen aufweisen, die wir nach unseren heutigen Methoden (Tierpathogenität, chemotherapeutische Empfindlichkeit, neutigen metnogen (merpatnogemat, enemotherapeutische empuminatus, Verhalten gegen verschiedene Nährböden) als mehr oder weniger virulent eharakterisieren müssen. Und trotzdem erkrankt an diesen ubiquitären Keimen, mit denen wir gleichsam in Symbiose leben, nur ein gewisser Prozentsatz von Menschen, dieser aber auch nur unter bestimmten Bedingungen, meist erst nach schein, dieser auer auer nur unter prosummen peringungen, messe eise nach Schädigungen, die die Widerstandskraft herabsetzen. Ich denke auch an das Beispiel der Typhussehutzimpfung, durch die die Typhuskrankheit heim sehon Infizierten vorzeitig zum Ausbruch gehracht werden und einen sehwereren Verlauf nehmen kann. Dabei ist die Wechselbeziehung so eng, daß nicht nur der Krankheitserreger in der Lage ist, die Reaktionslage des Organismus zu heeinsussen, sondern umgekehrt nuch die Körperheschaffenheit Eigenschaften des Erregers andern kann. Hierfür ist die Sepsis lenta bzw. der Streptococcus viridans ein treffendes Beispiel. Entsteht doch der grün wachsende Streptokokkus als sog. Standortsvariation (Morgenboth, Rosenow) aus jedem beliebigen Streptokokkenstamm im hochresistenten Organismus.

Was für das pathogenetische Denken im akuten einzelnen Infekt noch relativ neu sein mag, ist der Klinik schon ganz geläufig in der Lehre von den Seuchen und den chronischen Infekten. Seit K. E. RAMKE wissen wir, daß der produktive oder exsudative Chamkter der Lungentuberkulose nicht so sehr abhängig ist neu der Virulenz der Erreger oder der Häufigkeit und Massigkeit der Infektion,

Der Zuckergehalt sunkt stetig ah und erreicht nach 60—93 Stunden Werte von nur noch 6—15 mg²/s. Es kommt zu einer Zuckerverarmung, bei der wahrscheinlich die Zellen aufhören, Zucker zu oxydieren oder zu spalten. Dabei ist nach längerer Einwirkung der Entzündung auch ein vernehrter Zuckergehalt bei künstlicher Steigerung des Blutzuckers durch Zuckerzufuhr nicht mehr nachweisbar, ein Zustrom des Zuckers aus dem normalen Kreislauf ins entzündliche Gewebe besteht nicht mehr. Die Entzundung ist ahgeriegelt.

Gleichzeitig sinkt mit fortschreitender Entzündung der Bicarbonatgehalt des Exsudats weit unter den des Serums, der Milchsauregehalt hingegen nimmt bis zu ungefähr 60 Stunden zu, hleibt dann relativ konstant und kann Maximalwerte von 125 mg% erreichen.

Die Sauerstoffsättigung der Flüssigkeit sinkt in der gleichen Zeit stetig ab, sehon nach kurzer Entzindungsdauer kommt es zu Sauerstoffdrucken von 70 mm Hg, ja nach 55—75 Stunden fand sich sogar ein Minimalwert von 6 mm Hg im Vergleich zu 96—140 mm Hg Sauerstoffdruck in der nichtentzundlichen Körperflussigkeit (siehe Tabelle)

Tabelle 1.

	Normales Serum	Entzundungsflüssigkeit
Sauerstoffdruck	 117 mm Hg 100 mg %0 10 mg %0 10 mg %0 25 10-4 molar 7,48	6 mm Hg 6 mg ⁰ / ₀ 125 mg ⁰ / ₀ 8,9 · 10 ⁻³ molar 6,29

Offenhar sind es die Exsudatzellen selbst, die diese Veranderung in der Beschaffenheit der Entzundungsflussigkeit durch ihren Lehensbedarf auslosen, um schließlich aber, ebenso wie etwaige Bakterien, an ihrem eigenen Stoffumsatz zugrunde zu gehen. Denn die entzündlichen Zellen haben eine große Atmung und aerobe Glykolyse, großer als die Blutleukocyten oder gar leukamische Leukocyten, die überhaupt nicht aerob glykolysieren (Prscheil) Im Durchschnitt veratimet in geläsenleukocyten (Trockensuhstanz) in 1 Stunde 22,8 ccm O₂ und hildet ungefähr 0,07 mg Milchsaure. Dabei ist aber in Betracht zu ziehen, daß es sich bei den Blasenleukocyten nicht um einen normalen stationaren Stoffwechsel, sondern um einen Schädigungsstoffwechsel entsprechend der Verschlechterung der Lehensbedingungen durch die Veränderungen im Ersudat handelt, und daß die Zellen selbst zum großen Teil bereits "gealterte" und geschädigte Zellen sind.

Dies ernnert an jene epochale Entdeckung von Pasteur bei der Gärung, in der es auch der besondere Zellstoffwechsel, hier der Hefe, ist, der aus dem Zucker den Alkohol erzeugt, an dem hei zunehmender Entstehung die Hefezelle zugrunde geht. Ich zitiere aus der Kempnerschen Arbeit die analoge Darstellung des Entzindungsablaufs:

"Auf irgendeinen Reiz hin kommt es zu einer Exsudation und Einwanderung weißer Blutzellen. Die chemische Zusammensetzung der exsudierten Flüssigkeit bei der Exsudation

¹ Pescuel: Stoffwechsel leukämischer Leukocyten. Khn. Wschr. 1930, Nr. 23.

Wir schen also auch hierin wiederum einen Beweis für die Notwendigkeit der funktionellen Betrachtnngsweise, denn zweifellos hedeutet die veränderte Bereitschaft zu dieser oder jeder Reaktionsweise ganz allgemein eine Änderung der hiologischen "Struktur", ohne daß morphologisch etwas nachweisbar sein muß. Es ist das gleiche, wenn etwa nach einer Schutzpockenimpfung ein spezifischer Gewebsschutz forthesteht, den aber keine andere Methode aufzuzeigen in der Lage ist als das funktionelle Verhalten etwa des Hautorgans bei der erfolglosen Revaccination.

Immer mehr erwies sich aber nicht nur von der Seite der Immunitätslehre her, wo es zuerst v. Pirquet gezeigt hatte, sondern auch von der morphologischen Forschung her, daß Angehen und Ahlauf einer hakteriellen Infektion abhängig ist von dem Zustand des infizierten Organismus. "Nein, die Reaktion der Gewehe hängt nicht wesentlich von äußeren Einflüssen ah, sondern sie hängt vielmehr wesentlich ah von der inneren Einrichtung der Teile. Die äußeren Einflusse machen dabei nichts, als daß sie dieser inneren Einrichtung den Anstoß zur Tätigkeit erteilen", hatte Rudouf Virguow in seiner Ahhandlung über "Krankheitswesen und Krankheitsursachen" geschrieben, den Gang der weiteren Entzündungsforschung vorausnehmend. In gleicher Richtung hahen, um nur wenige zu nennen, Ricker und Lubarsch vertiefend gearbeitet.

Ist die Entzündung nicht einfache Reizheantwortung, nicht Reaktion, hervorgerufen von dem exogenen Infekt, so ist die Frage nach ihrer Bedeutung für den Gesamtorganismus notwendig. Hierüber kann nicht allein die deskriptive Anatomie Auskunft geben, sondern nur die funktionelle Pathologie, die den Entzündungsahlauf in seinen verschiedenen Teilvorgängen und auch den "Stoffwechsel der Entzündung" beohachtet.

KEMPNER hat an meiner Klinik unter Anwendung und Modifizierung der exakten Methodik von Otto Warnung am Test der entzündlichen Cantharidenhlase, der ihm durch Kauffmanns Versuche besonders geläufig geworden war, den Stoffwechsel im Entzündungsraum in seinen physikalisch-chemischen Vorgangen studiert. Es ergab sich, daß die dort ablaufenden Vorgange relativ unabhangig sind von den Vorgangen im Gesamtorganismus. Wohl wissen wir, daß dort, wo durch fehlende Blutzufuhr - wie im Blasenraum - Sauerstoffahschluß entsteht, eine Säuerung des Gewebes bis zum nekrotischen Zerfall eintritt, die feineren Einzelheiten der Stoffwechselvorgange im entzündlichen Reizexsudat sind uns aber doch erst durch diese Untersnchungen zugänglich geworden, und ich stehe nicht an, die Befunde als ein Modell jeder abgeschlossenen Entzundung im Körper zu betrachten. Untersucht man, wie Kempnen und Peschell es getan baben, die Entzundungsflüssigkeit auf ihren Gehalt an Zucker, Milchsaure, Bicarbonat und Sauerstoffgehalt in periodischen Zeitabständen, z. B. 20, 40 und 60 Stunden nach Auflegen des Cantharidenpflasters, freilich also erst spät, dann ergeben sich etwa folgende Befunde,

¹ KEMPNER u. PESCHEL: Stoffwechselder Entzundung. Z. khn. Med.Bd. 114, H. 4/5 1930.

Entzundungsprodukte nach der Oherfläche des Magens hin freien Ahfluß hahen — etwa zu vergleichen dem Ahfall des Fiehers, wenn der Chirurg einen Ahsceß geöffnet hat.

Das Fieher aher und jene Allgemeinreaktionen im Bluthilde, die wir an der Leukocytenzahl wie an der prozentischen Verschiehung der weißen Blutkörperchen studieren, ehenso an der Senkungsgeschwindigkeit der Erythrocyten oder den Flockungsreaktionen in Plasma und Serum und allen anderen unspezifischen Reaktionen, zeigen nur, daß der Ahschluß im Entzundungsraum noch kein vollkommener ist

Diese Untersuchungen Kempners eröffnen noch nach einer ganz anderen Richtung hin Aushlicke und gestatten eine Verknüpfung der heiden wesentlichsten Grundformen pathologischer Ahlaufe, von denen die eine die Entzündung, die andere die Zelldegeneration his zum quasi spezifischen Carcinomstoffwechsel hin darstellt.

Wir kennen aus den grundlegenden und herühmten Arheiten Otto War-BURGS den hesonderen Stoffwechsel der Carcinomzelle, die ohne Sauerstoffzufuhr lehen kann und ihre Energiequellen aus dem Zucker hezieht, den sie zur Milchsaure spaltet. Im Blutplasma findet sie ausgezeichnete Lehenshedingungen, in der Entzundungsflüssigkeit dagegen müßten sie ihr vollig fehlen, denn diese ist ja so zusammengesetzt, daß die Carcinomzelle keinen Zucker zur Glykolyse mehr findet. Schon hei einer Ahnahme der Zuckerkonzentration auf 20 mg % sinkt. wie Warburg gezeigt hat, die Milchsäurehildung auf die Halfte, und dieser Zuckergehalt wird in der Entzündung noch unterschritten. Träte also der Stoffwechsel der Entzundung als Reaktion auf den Reiz der Carcinomzelle ein. so mußts das Carcinom zugrunde gehen. Sollte es sich vielleicht gerade deshalh vermehren und entwickeln können, weil die entzündliche Umgehungsreaktion aushleiht oder nicht in genugender Weise erfolgt, mit der sonst sich der Organismus schutzt? Ist der krehskranke Organismus entzundlich anergisch? Oder sollte gar eine künstlich gesetzte lokale entzundliche Reaktion imstande sein. das Carcinomgewehe zu vernichten? Ist es therapeutische Aufgahe, den krehskranken Organismus wieder entzündlich hyperergisch umzustimmen?

Es hat einmal Fehleisen, ausgehend von kasuistischen Beohachtungen, in diesem Sinne versucht, Cancroide durch künstlich gesetzte Erysipele zum Heilen zu hringen und hat nehen vielen Versagern über einige eindrucksvolle und sicherlich nicht zufallige Erfolge herichtet. Ebenso kennt wohl jeder erfahrene Kliniker einzelne Falle, wo sichere Carcinome durch interkurrente Entzündungsvorgänge zur Aushellung gekommen sind.

Mag auch ein systematischer therapeutischer Aushau dieses Gedankens unmöglich sein, da ehen gerade dort der Carcinomstoffwechsel eintritt, wo der
Körper zu einem aktiven Entzundungsstoffwechsel nicht mehr fähig ist, so läßt
in vitro doch die Gegensätzlichkeit der Stoffwechselvorgange heider Reaktionen und die Aufhehung des Carcinomstoffwechsels, d. h. die Ahtötung der
Ca-Zelle durch den Entzundungsstoffwechsel deutlich zeigen. Es sind Versuche, die

ist die gleiche wie die des Serums. Sind einmal Exsudat und entzundliche Zellen vorhanden, so beginnt innerhalb des entzundlichen Bereiches ein eigenes, vom normalen Gewebe getrenntes Leben, in dessen Mittelpunkt der Stoffwechsel der entzundlichen Zellen steht... Die Geschwindigkeit der entzundlichen Reaktionen ist ahhängig von der vorhandenen Menge der entzundlichen Zellen. Die entzündlichen Zellen haben einen Oxydations- und Spaltungsstoffwechsel und verursachen durch diesen Stoffwechsel eine Sauerung des entzündlichen Gewebes und eine Verarmung des Entzundungsraumes an Sauerstoff und Energie liefernder Substanz (Zucker). Säurehildung und Mangel an Energie liefernder Substanz fuhren zu Schädigung oder Zerstorung des entzundeten Gewebes, zu Quellung, Degeneration und Nekrose.

Die Reaktionen der Entzundung wirken aber nicht nur zerstorend auf die entzundeten Korperzellen, sondern auch auf die körperfremden Zellen, durch die uberbaupt die meisten Entzündungsprozesse bedingt sind, auf die Bakterien ... Ist die Entzundung vorgeschritten, d. h. ist im Entzündungsraum der Zneker verhraucht und der Sauerstoffzustrom minimal, so können die Bakterien weder glykolysieren noch Zucker veratmen, und es ist möglich ..., daß sogar eine totale Anärohiose emtritt."

Naturlich sind solche vom Gesamtorganismus relativ unabhängigen Stoffwechselvorgänge nur dann im Entzündungsraum denkbar, wenn er hereits abgeschlossen und relativ isoliert ist. Die pathologische Morphologie erweist aher durch den Entzündungswall mit rundzelliger Infiltration und die Gefäßveränderungen in der Randzone diese relative Ahgeschlossenheit. Jeder Furunkel, aus dem sich der Pfropf nekrotischen Gewebes abstößt, jede Aknepustel his zum Absceß hin zeigt diese hesonderen Vorgänge im demarkierten Entzündungsraum. Wenn etwa eine lokale Entzündung, z.B. eine Aknepustel histologisch die kleinzellige entzündliche Infiltration zeigt, die sich wie eine Schale um das zerfallende Gewehe legt, so herrscht innerhalb des abgeschlossenen Entzündungsraumes iener Stoffwechsel, der unter Aufbrauch des Zuckers Sauerung hervorruft, die schließlich die entzündlichen Exsudatzellen wie gleichzeitig das Gewehe an ihrem eigenen Produkt, der Milchsaure, nekrohiotisch zugrunde gehen läßt, so daß es sich demarkiert und abstößt, der eitrige Pfropf nach außen durchbricht und die ..reparative" Phase nach der "defensiven" die Ausheilung herbeiführt. Wir erkennen an diesem Beispiel, hei dem ein kleiner Gewehsteil geonfert wird, um das größere Ganze zu erhalten (Rössle), Lokalvorgänge, die regulierend eingreifen und können es kaum vermeiden, von einem Geschehen zu sprechen, das uns vom Standpunkt der Gesamterhaltung des Organismus nötig, ja zweckmäßig erscheint. Versagen die lokalen Abwehrkräfte, wird die Demarkierung durchbrochen wie bei einer fortschreitenden Phlegmone, dann seben wir den Vorgang bis zum Untergang des Organismus. Wird dagegen der Entzündungsraum frübzeitig und schnell abgeriegelt, so tritt oft nicht einmal Fieber und Blutleukocytose ein. Ich erinnere etwa an manche Falle von Leberoder Hirnabsceß, wohei Allgemeinreaktionen (Fieber, Leukocytose usw.) häufig fehlen. In der Regel freilich kommt es gerade erst durch den Abschluß zum vehementen Entzündungsvorgang, etwa wenn eine entzundete Gallenblase ihren Inhalt durch den verschlossenen Cysticus nicht entleeren kann.

Andererseits läßt sich vielleicht auch das Rätsel, warum eine Gastritis, selbst eine eitrige, so gut wie immer fieberlos verläuft, so lösen, daß hier eben die krankheit etwa durch artfremdes Eiweiß, sensihilisiert ist, selhst wenn Aschoffs Schüler Graff recht hätte, daß diesen Erscheinungen doch ein spezifischer Erreger zugehört (?).

Wir sahen oben, daß die veränderte Resistenz des Organismus erst dem Erreger die Bereitschaft zur Krankheitsentstehung schafft. Für die chronische Arthritis sind unspezifische allergische Zustände durch Klinge experimentell erwiesen. Nach Vorbchandlung mit parenteralen Eiweißinjektionen gah er Kaninchen Injektionen vom gleichen Eiweiß in die Gelenke. Es entstand dann hei diesen eine Arthritis, während sie hei den nichtvorhehandelten Tieren aushlieb.

Aher nicht nur im vorbehandelten Organismus hahen körpereigene Zellzerfallsprodukte gewehsschädigende und entzundungserregende Wirkung. Die Untersuchungen meines Mitarbeiters Friedrich Kauffmann über die abakterielle Entzündung hahen gezeigt, daß dies, wenigstens an einzelnen Organen, auch für den normergischen Zustand Gultigkeit hat. Als er hei Hunden an der rasierten Haut durch Quarzlampenhestrahlung Verhrennungen 2. Grades erzeugt hatte. konnte er 10-14 Tage später Veränderungen als degenerative Zustände an den Oherflächen- und Grubchenepithelien des Magens heobachten, die gefolgt wurden von mesenchymalen, echt entzundlichen Reaktionen mit Capillarheteiligung, Exsudation und Auswanderung von weißen Blutkorperchen. Bei denselhen Tieren traten aher zugleich anch Veränderungen an der Leher auf, sowohl am epitholialen Parenchym, also an der Leherzelle selhst, wie Entzündungsreaktionen am mesenchymalen Parenchym. Zn demselhen Resultat kam Kauff-MANN auch nach suhkutaner Injektion von einem pflanzlichen eiweißspaltenden Ferment, dem Panajotin, das dem Trypsin nahesteht. In heiden Fällen, hei der Dermatitis durch Quarzlampe wie bei jener proteolytischen Fermentinjektion kommt es zu einem Zerfall körpereigener Zellen. Stoffe, die etwa dem Historia und Chohn nahestehen, uherschwemmen den Organismus. Diese sind zwar nicht artfremd, aber in solcher Form und Menge doch körper- oder blutfremd. Eine wie gewaltige Umwalzung sich dabei im Organismus vollzieht, ist auch an Störungen im Saure-Basengleichgewicht und an Temperaturerhohungen erkennhar. Wesentlich ist, daß es im Gefolge von solchen ahakteriellen Autointoxikationen zu diffusen Parenchymschäden kommen kann und zu entzündlichen Reaktionen. Offenbar angeregt, jedenfalls aber in strikter Konsequenz der Befunde Kauffmanns, bestätigte jüngst Eppinger durch Histaminmiektionen jene histologischen Organveränderungen, die für viele Eiweißabbauprodukte, offenhar auch für gewisse Aminosauren, gelten,

Wir schen Analogien zu spontanen klinischen Geschehnissen, die Kauff-MANNS Experimente uns nun verständlicher machen. So, wenn nach ausgedehnten Hautverbrennungen, wie sie uns mitunter bei Unfällen, und durch unsere Nacktkulturmode besonders häufig beim ausgedehnten Sonnenhrand begegnen, gastri-

¹ KAUFFMANN, Fa.: Experimentelles zur Gastritisfrage. Disch. med. Wachr. 42/43, 1920.
— Entzundung der Verdauungsorgane als pathogenetisches Problem. Verh. Ges. Verdgakrkh.
X. Tg. Leipzig: Thieme 1930.

unter Kempners Leitung Ruth Lohmann an meiner Klinik angestellt hat¹, die heweisen, daß Schnitte von malignen Tumoren der Ratte und von menschlichem Carcinomgewehe im entzündlichen Exsudat rasch zugrunde gehen, einfach deshalh, weil der spezifische Stoffweehsel der Carcinomzelle in diesem Milieu, wie die exakt ermittelten Werte für Zucker, Biearhonat, Sauerstoff und den am $p_{\rm R}$ gemessenen Säuregrad zeigen, nicht mehr aufrechterhalten werden kann.

Die Tahelle 2 zeigt anschaulieh das schnelle Zugrundegehen der Sarkomzellen in Entzündungsflüssigkeit innerhalh weniger Stunden, während sie im Serum völlig lehensfähig gehliehen sind.

Tabelle 2. Stoffwechsel von Sarkomgewebe in Normal-Ringerlösung nach verschieden langem Aufentbalt in Serum und Entzundungsflussigkeit unter aeroben Bedingungen.

1	Aus Serum		Aus Entzindungs- flüssigkeit		11	Aus Serum		Aus Entzûndungs- flûssigkeit	
	Qo,	$\sigma_{o^{t}}^{tt}$	Qo,	out.		Qo,	$\delta_{0^8}^{H}$	Qo,	QH
0 Stunden . 0 Stunden . 10 Stunden . 14 Stunden .	10,8 10,2 9,7 9,6	23,4 21,8 18,9 17,5	11,2 6,9 2,8 0	21,8 13,3 2,9 0	0 Stunden . 12 Stunden .	11,3 8,8	17,6 16,6	12,0	21,1

So gowinnt die Entzündung immer mehr Beziehung zu den großen Aufbauund Ahhauvorgüngen im Organismus.

Es hraucht der Kliniker kaum auszuführen, daß in der Praxis mehr noch wie an der Haut die Entzündung an der Sehleimhaut im Vordergrund steht. wenn etwa das Asthma hronehiale wie der Heusehnupfen in alter Zeit als "Catarrhus aeutissimus" hezeichnet wurde, oder wenn man einsieht, daß auch die spezifische Sohleimsekretion hei der Colica membranaeea oder mucosa Analogien zum Asthma hat, ohne daß man den Vorgang als Colitis hezeichnet. Als allergische Reaktionen sind uns aher Asthma, Heuschnupfen oder jene Dickdarmzustände mit den Ahgangen der Schleimmemhranen, auch die "Enteritis anaphylactica" Schitten-HELMS, jetzt etwas ganz Gelaufiges, in naher Beziehung zu den anaphylaktischen Phänomenen des Tierexperimentes. Ja, man kann die Anaphylaxie des Experimentes und die Allergie hegrifflich nicht mehr trennen (DOERR). Es gab schon lange eine Auffassung von WEINTRAUD, nach der die Polyarthritis rheumatica acuta in Analogie gesetzt wurde zu ienen akut entzundlichen Gelenkschwellungen, die wir als Teilphänomene der Serumkrankheit kennen. Hier wie dort akut allergische Entzundung der Synovia. Ehenso sind wir wohl auch berechtigt, die abakterielle Reaktion am Endokard, vielleicht auch die Rheumatismusknötchen Aschoffs im Myokard und ahnliche Herde an vielen Körperstellen, die entzundlichen Herde im Gehirn bei der Chorea minor und die Hauterscheinungen der Purpura rheumatica und des Erythema nodosum als solehe Reaktionen der Überempfindlichkeit aufzufassen - im Zusammenhang mit der veränderten Reaktionslage des reticulo-endothehalen Apparates, wenn er, wie bei der Serum-

¹ LOHMANN, R.: Krebsstoffwechsel und Entzündung. Klin. Wschr. 1931, Nr. 39.

der Pocken hinaus z. B. für die Tuberkulose (percutane Tuberkulinimpfung), aber auch für viele weitere allergische entzundliche Zustände. Hier ware auch des Arthusschen Phänomens zu gedenken. Wie oft sehen wir noch jetzt rezidivierende Colitiden mit allen Zeichen echter Entzundung der Dickdarmschleimhaut, aher negativem Befinde, was Ruhrbacillen anlangt, bei Männern, die im Kriege eine echte bacilläre Ruhr durchgemacht haben. Dem Kliniker sind die Erysipeloide der Haut ohne Streptokokkenbefund geläufig bei Menschen, die ein oder mehrmals ein echtes Streptokokkenerysipel an derselhen Stelle überstanden haben. So tritt bei einem meiner früheren Mitarbeiter, der vor 15 Jahren einmal ein Erysipel am Unterschenkel gehaht hat, ein "Erysipeloid" bei der geringsten Allgemeinstörung, einer Erkältung, einer Gastroenteritis u. ä. immer wieder von neuem auf, ohne daß je wieder Streptokokken nachgewiesen werden konnten, also eine hyperergische Reaktionslage der Haut, dabei oft mit hohem Fieber.

In meiner Vorlesung bringe ich gern zwei Beispiele von einer solchen forthestehenden Überempfindlichkeitsreaktion der Hant.

Eine Krankenschwester hekam auf Suhlmat stets ein so lästigea Erythem der Hände und Unterarme, daß sie ihre Hände anders desinfizieren mußte. 16 Jahre vergehen, sie ist längst nicht mehr Krankenschwester, kommt in schwere soziale Bedrängnis, macht einen Sufeidversuch durch Verschlucken einer Suhlimatpastille — und das Erythem tritt an beiden Unterarmen auf, genau his zur Grenze, his zu der sie fruher sich die Unterarme zu desinfizieren pflegte.

Bei einem jungen Mann ging der Entfernung des großen Zehennagels ein Jodanstrich voraus, der eine hesonders starke entzundliche Reaktion der Haut am Fuß zur Folge hatte — als er nach viclen Jahren Jodtinktur innerlich hekommt, tritt nur an dieser Stelle wieder ein Ekzem auf.

Die Nergungen zu Lohärpneumonien immer wieder im selben Lungenlappen sind dem Arzte ganz geläufig. Ehenso die Tatsache, daß eino Cholecystitis, die zur Ruhe kam, wieder aufwacht nach einer Tonsillitis. Und doch können in der Gallenblase Colibakterien gefunden werden, während an der Tonsille in diesem Falle die Erreger als Streptokokken erwiesen sind. Das sind "unspezifische Herdreaktionen" mit Aktivierung der Entzündung im sensihilisierten Gewebe, die wohl zu der Parallergie von Mono und Kellen in Beziebung stehen. Diese Beziebung von Allergie und Entzündung wird schließlich auch deutlich an einem Fall von Asthma bronchiale und Cholecystitis, bei dem nur dann Asthmanfälle auftraten, wenn die chronische Gallenhlasenentzündung akut aufgeflackert war.

Über die veränderte Reaktionslage bei und nach dem Infekt hat FRIEDRICH KAUFFMANN ausgedebnte Versuche am Test der entzündlichen Cantharidenblase augestellt¹. Legt man ein in der Dosierung gleichmäßig wirkendes Canthariden-

¹ KAUFFMANN, Fh.: Entzündung und Körperverfassung. (Zur Diagnostik unspez, allergischer [immunbiologischer] Zustandsänderungen.) Klin. Wechr. 1928, Nr. 28, S. 1309. — Die örtluch-entzündliche Beaktionsform als Ausdruck allergischer Zustände. 1. u. 2. Krankheitsforsch. Ed. 2, S. 372, 448, 1926; Bd. 3, S. 293, 1926.

v. Bergmann, Funktionelle Pathologie.

tische Reizerscheinungen mitunter sogar schweren Grades und die bekannten Ulcera duodeni nach ausgedehnten Hautverbrennungen auftreten, deren Entstehung man sich früher so gar nicht erklären konnte. Auch die urämische Gastritis könnte hier genannt werden. Oder wenn wir nicht selten bei Infektionskrankheiten degenerative und entzündliche Veränderungen an der Magenschleimhaut oder der Schleimhant der Gallenblase und des Dickdarms, ja in der Leber feststellen. Auch diese erscheinen uns jetzt als parallel geschaltete Vorgänge, als Schädigungen und hiologische Reaktionen auf den körpereigenen Eiweißzerfall, der bei jedem Infekt eine so entscheidende Rolle spielt. Wir werden die Bakterien und Bakterientoxine nicht mehr als die einzigen Schädlinge heschuldigen, wie man es hisher fast ausschließlich tat, — so etwa nicht in den häufigen Fällen von postinfektiöser Gastritis, die mit das beste Beispiel einer "zweiten Krankheit" üherhaupt darstellt.

Bei einem Japaner sahen wir eine schwere akute Gastritis, klinisch wie im Röntgenhilde kraß ausgesprochen, die 14 Tage nach einer kurz dauernden hochgradigen Streptokokkenangina anfgetreten war. Das Sediment der Magensaftes, nüchtern gewonnen, enthielt massenhaft Leukocyten. Dagegen sehlten völlig jene Streptokokken, die primär die Angina ausgelöst hatten. Hier scheint uns der Magen hämatogen durch blutfremde in erster Linie wohl körpereigene Suhstanzen affiziert. Nicht etwa sind die Streptokokken metastatisch in die Blutgefäße des Magens und seine Capillaren verschleppt worden.

Die akute Glomerulonephritis als zweite Krankheit nach einem Scharlach mit seiner Streptokokkenangina ist uns ganz geläufig, die Zeit, die zwischen dem Scharlach und der Nephritis liegt, ist meisteine längere (12—22 Tage). Auch hier werden wir nicht allein die prohlematischen Streptokokkentoxine beschuldigen.

Beim Scharlach ist zu beachten, daß neben den Forschern (Löwenstein), die das spezifische Virus suchen, auch kritische Autoren (S. Meyer, Schlossmann u. v. a.) existieren, die in den Erscheinungen des Scharlachs selbst, speziell im Exanthem, nur eine allergische Reaktion sehen, die zur Streptokokkenangina des Scharlachs die Beziehung einer Überempfindlichkeitsreaktion hat, — ja es gibt unter diesen sogar solche (Györon), die an ein spezifisches Scharlachvirus überhaupt nicht mehr glauben trotz der Infektiosität des Scharlachs, die dieser Anflassung doch sehr stark im Wege steht.

Wichtig ist auch, daß eine entzündliche Reaktion im befallenen Gewebe eine erhöhte oder herabgesetzte Disposition hinterläßt, die wir makroskopisch und mikroskopisch im Intervall nicht unbedingt immer erkennen können. Man spricht von lokaler Allergie und vom Locus minoris resistentiae. Die Haut, die Sehleimhaut, ja auch das epitheliale Parenchym innerer Organe ebenso wie das mesenchymale verbleiben in einer allgemeinen oder lokal veränderten Krankheitslage: eine Haut, die mit abgeschwächter Pockenlymphe die entzündliche Reaktion an irgendeiner Stelle durchgemacht hat, verhält sich bei späterem Tmpfen überall "positiv anergisch", die entzündliche Reaktion bleibt bei späteren neuen Provokationen aus oder verläuft anders. Das gilt weit über das Gebiet

Zellart repräsentierten emigrativen Vorgänge treten um so mehr zurück, je schwerer das Krankheitahld 1st. Schlieblich kann es bei ungunstiger Krankheitahlage, der Vernichtung des Organisms vorausgehend, zu einem Zustand "megativer" Anergie kommen; unter dem Pflaster fehlt nicht nur Blasenbildung, sondern anch jegliche Andeutung einer entzündlichen Relation. Im übrigen können die reutlierenden Reizexundate durch ungewöhnlichen Reichtum an Fibrun ausgezeichnet sein. Es ist bemerkenswert, daß eben zu jener Zeit, in der am Krankheitsmittelpunkt die Ausschwitzung großer Fihrinmassen zu den charakterstischen Symptomen gehört, Faserstoff auch an der "gesunden" Haut und, ohne daß hier der spezifische Erreger vorhanden wäre, in so gewaltigen Mengen in das Reizexundat ausgeschwitzt werden kann, daß er, sebon innerhalb der Blase zu einem dichten Masschenwerk gerinnend, dem Blaseninbalt plastssche Beschaffenheit verleiht. Aus solchen fihrinösen Reizexundate lassen sich nur miß Muhe einzelne Tropfen Flussigkeit zur werteren Unterschung (Zelldüfferenzierung) exprimieren. Meist allerdings ist der Fihrinreichtum nicht

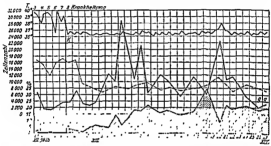


Abb 82 Cronplee Pneumonie Oben Pieberkurve, gestrichtie Kurve Leukopyteniahl im Bult; aangeangene Kurve Zelgebalt der enttisdidichen Reitsoundets erbnälleries Flöche untenn processulas Mengen an ungranulierten basophilen (hymphohlistic/eptikus) Elementus K = Krise, g = zerofibrindse Beschaffenheit der gliegen Exwadstbestandeile.

so gewaltig. Die flussigen Exsudatabestandteile zeigen in der Regel scrofibrinöse Beschaffenheit, wober sich Gerinnungserreheinungen erst nach der Entnahme des Reizexsudats im UR-Röhrehen einstellen...

Die Lösung der Pheumonie stellt sieh bekanntlich bald vor, bald erst nach der Kriso ein. Jedenfalls steht so zur Kriso in keiner festen zeitlichen Deziehung. Die Lösung des Fibrins im Remezsudat der Haut dagegen fiel in allen Fällen zeitlich mit der kritischen Entficherung zusammen. Neben vielen anderen stempelt also auch dieso Beobachtung nasere örfliche Reizentsfändung zu einem Ausdruck des allgemeinen Krankheitsgeschehens, denn "die Krise der Pheumonie ist eine Kriso des Febers" — wir würden heute sagen, der Allgemeinkrankheit — "und keineswegs immer der entzundlichen Lungenveränderung" (R. Vinciow). Sie weist feiner auf eine gewisse Unahängigkeit der Allgemeinkrankheit vom lokalen Lungenprozeß und umgekehrt hin, sowie darauf, daß unsere Cutanprobe in ihren verschiedenen Tellen keineswegs als das Spiegelhald der am Krankheitsmittelipunkt sich abspielenden Vorgänge angeschen werden darf. (Abb. 52.)

Nach der Krise beginnt eine hunte Kette einander ablösender Reaktionsweisen, deren Gheder im Einzelfall um so sehneller aufeinanderfolgen, je rascher die Heilungsvorränge

pflaster auf die gesunde Haut eines Patienten and untersucht nach einer genau hestimmten Zeit (optimal erwiesen sieh Kauffmann 22 Stunden) die Zellen, die man aus dem Blaseninbalt gewinnt, so finden sieh in weitgehender Unabhängigkeit vom Bluthilde ganz verschiedene Verhältniszahlen zwischen den gewöhnlichen polymorphkernigen Leukocyten, eosinophilen Leukocyten und anderen Elementen, die den Lymphocyten ähnlich sehen, zum Teil aher wohl von hestimmten Elementen der Gefaßwand (Adventitiazellen) und diesen gleichwertigen Zellformen des Bindegewebes ahzuleiten sind. Dieser harmlose Test kann an Kranken täglich vorgenommen werden und zeigt uns dann an lokalen. morphologischen Befunden, daß etwa nach einer Pneumonic, einer Angina, einer hochfieherhaften Pyelitis u. a. die Reaktionslage des Gesamtorganismus noch Wochen gegenüber der normalen Reaktion verändert ist. Wir durfen daraus schließen, daß die sog. "Rekonvaleszenz" mehr ist als nur Erholungsphase eines von der Krankheit angegriffenen Organismus, da uns doch das veränderte celluläre Geschehen auf einen (unspezifischen) Entzundungsreiz hin das veränderte reaktive Verhalten aufdeckt. Auch hei physiologischen Vorgängen wie der Menstruation und der Gravidität sind die Reaktionsformen der Entzündungsblase verändert, wie is auch in der Menstruation sehon das Verhältnis der Serumeiweißkörper durch Ansteigen der Glohuline sich verschieht, was Goldner gezeigt hat.

Ist heim klinisch Gesunden das entzundliche Zellbild im Reizexsudat in der Hauptsache aus neutrophilen Leukoeyten zusammengesetzt, neben denen sich ungranulierte hasophile Elemente zu 1½-8% und 0-3½ % cosinophile Zellen finden, und ist es in diesen Grenzen heim einzelnen Individuum hinlänglich konstant, so macht es im Verlauf einer Infektionskrankheit hinsichtlich Zahl und Art der Zellen charakteristische Veränderungen durch, die zwar keineswegs krankheitsspezifisch and, die aber doch die veränderten inneren Entztundungsbedingungen in Ahhängigkeit von der jeweiligen Krankheitslage fast gesetzmäßig erkennen lassen. Da die Veränderlichkeit des entzundlichen Zellbildes im Verlaufe des Krankheitsgeschehens einer Angina, Bronchopnetmonie, Pleuritis, Pyelitis, Cholecystitis, Parametritis, Polyarthritis rheumatica, Arthritis gonorrhoica, Enteritis, aher auch hei niehtinfektiösen Erkrankungen wie bei Basedow, der perniziösen Anämie oder der Leukämie grundsätzlich der gleiche ist, sei aus den KAUFFMANNSchen Arbeiten die Beschreibung des Ablaufs bei einer croupösen Pneumonie hier ausführlich wiedergegeben:

In der Zeit vor der Krise ist die entzundliche Reaktionsfähigkeit der Haut dem Court der Krise ist die entzundliche Reaktionschaftliche Vorgänge hei allen vor der Krise erzeugten Reaktionen danieder; die Reizexusdate sind ungewöhnlich arm an Zellelementen. Unter den vorhandenen Zellen werden lymphobisticoytäre Elemente meist vollig vermißt, ebense cosinophule Zellen, so daß das entzundliche Zellbild so gut wie ausschließlich aus neutrophilen Leukocyten besteht. Aber auch die durch diese

¹ GOLDNER: Veränderung der Serumeiweißkörper während der Menstruation. Inaug.-Dissert. Frankfurt a. M. 1927.

Vom Höhepunkt der Krankheit bis zur Heilung im biologischen Sinn werden die einzelnen Abschnitte dieser Kurve aus dem Bereich der ungünstigen durch den der relativ günstigen Gesamtlage (Rekonvaleszenz), deren Dauer dem Zustand veränderter Reaktionsfähigkeit entspricht, von links nach rechts durchlaufen, bis die Normergie des gesunden Organismus gegenuber dem gewählten Test erreicht ist.

Fur die Klinik bleiben außer solchen morphologischen Merkmalen der wechselnden immunbiologischen Verhältnisse auch humorale Zeichen fast noch

größerer praktischer Bedeutung.

Mit gewissen Flockungsreaktionen im Serum durch bestimmte Aussalzungsmethoden bat Cahn-Bronner an meiner Klinik in Frankfurt den Zustand des Organismus bei entzündlichen Erkrankungen festzustellen gesucht und gerade in den verschiedenen Phasen der Phthise wesentliche Änderungen gefunden. Diese gehen woder mit der Temperatur noch mit der Gewichtskurve parallel, sie können aber nicht selten ein Signal sein, daß die Krankheitslage im Verlauf einer Lungentuberkulose sich zum Ungünstigen verschoben hat. Hierbei hewährte sich besonders die von Gerloczy angegebene Labilitätsprobe im Blutplasma, bei der eine gleiche Menge Plasma einer in ihrem Eiweißfallungsvermögen verschieden wirksamen, aber stets isotonischen Reihe von Salzlösungen zugesetzt wird, und die Ausflockung, die während eines langsamen Temperaturanstieges von 50 bis 60° im Laufe von 15 Minuten erfolgt, kontrolliert wird. Je zahlreichere Salzlösungen Flockung bewirken, desto größer ist die Kolloidlabilität des Plasmas, Als Salzlösung benutzt man zweckmäßig die HOFMEISTERSche Anionenreihe in der Form; Sulfat, Chlorid, Bromid, Nitrat. Jodid, Rhodanid und wählt als Kation das Kalium.

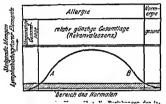
Ähnlich, völlig unspezifisch, aber fur die augenblickliche Krankheitslage charakteristisch, dürften auch die ubrigen Labilitätsreaktionen der Bluteiweißkörper sein, von denen ich nur noch die von Daranyn für das Serum angegebene, und die ganz besonders einfache Aluminiumsulfat-Flockungsreaktion von MATERY erwähnen will. Keine der Methoden bat sich recht in die Klinik einhirgern lassen, und zwar wohl weniger deswegen, weil ihre Durchführung Schwierigkeiten hot, sondern vielmehr, weil ihre Ergebnisse zu wenig krankheitsspezifisch und weil sie schon innerhalb der Breite des "Normalen" bäufig von rein physiologischen Lehensvorgangen beemflußbar sind, so daß sie mehr theoretischen als diagnostischen oder prognostischen Wert behalten.

Den brauchbarsten Text besitzt die Klinik in der Senkungsgeschwindigkeit der roten Blutkörperchen, mag sie nach Linzenmeier oder physikalisch richtiger nach Westergren angestellt werden, die ebenfalls auf der kolloidalen Blutbeschaffenheit - auf der Suspensionsstabilität der geformten Bluthestandteile bzw. der Plasmaeiweißkörper - beruht.

Die Suche nach brauchbaren Kriterien der "Entzündungsbereitschaft" ist fur die Klinik von allergrößter Bedeutung. Sie bedarf ihrer dringend zur Er-

¹ CAHN-BRONNER, C.: Klinische Untersuchungen über die Colloidlabilität des Blutes bei inneren Krankheiten. Hab. Schrift Frankfurt a. M. 1927.

am Krankheitsmittelpunkt und je rascher besonders die allgemeine Reparation vonstatten geht. Zunächst steigert sich die entzindhebe Resktionsfähigkeit und hesonders die Intensität der cellulären Vorgänge von Tag an Tag. Der Zellreichtum der immer wieder neu erzeugten Reizexsudate wird größer, der Blaseninhalt erscheint daher getrüht. Gerinnendes Flötin fehlt meist schon nach wenigen Tagen völlig, so daß an Stelle filninöser oder serofibrinöser eitrige Reizexsudate resultieren. Bald früher, bald später wird mit fortschreitender Besserung des Gesamthefindens eine Phase der Rekonvalescenz erreicht, in der unser Entzundungsreiz mit cellulären Vorgängen heantwortet wird, die quantitativ weit uher das Normalmaß bzw. den individuellen Grundwert hinausgehen. Fanden sich z. B. am letzten Tage vor der Krise 900 Zellen in 1 com Reizexsudat, so betrug deren Zahl am 6. Tage nach der Krise 34200, also eine Steigerung um fast das 33fache. Angesichts derartig zellreicher Reaktionen gewinnt man jetzt den Eindruck höchster Intensivierung und Beschleungung der örtlichen Reizentzundung; meist kommt es gleichzeitig als Folge ungewöhnlich starker Gewebsschädigung zu oherflächlicher Geschwürsbildung. Dies Stadium, in dem die Haut wohl als Auswirkung gehohnen Resistenz vorthergehend uberempfindlich geworden ist gegenuher unserem un unserem un-



spezifischen Gift, stellte sich unter 15 Pneumonien frühestens am 6. Tage nach der Krise ein und hielt 2—6 Tage Iang an.

Schreitet die Rekonvaleszenz weiter fort, so werden die Reizeszadate wieder zellärmer, his schließlich, nun also hereits zum zweiten Male innerhalb unserer Kette fortlaufender Reaktionsänderungen, wiederum Ersudate von serofihrindser Beschaffenheit resultieren. Diese Phase abnehmender Entzundungsfähigkeit erreicht ihren Höhepunkt in einem Stadium örtlicher Unsempfindlichkeit, das fruhestens am 17. Tage nach der Krise begann und bis zu 11 Tagen anhielt. Da die Gebis zu 11 Tagen anhielt. Da die Gebis zu 11 Tagen anhielt.

samtlage des Organismus zu diesem Zestpunkt ohne Zweifel günstig 1st, ist diese örtliche Reaktionslosigkeit im Gegensatz zu jener des Fieherstadiums als "positive" Anergie zu werten.

Im Anschluß an diese Periode der Allgemeinkrankheit nimmt die Reizempfindlichkeit der Aut wieder zu; zunächst resultieren noch einmal Reizexudate serolihindser Beschaffenheit, his schließlich ein Zustand eitriger Reaktionser, d. h. also der Reaktionsweise Gesunder, erreicht und damit die Kette der verschiedemen Allergiephasen beendet ist.

Da, wie gesagt, die fortlaufende Veränderlichkeit der örtlich-entzündlichen Reaktionsweise: negative Anergie, fibrinöse Entzundung, serofibrinöse Entzindung, eitrige Entzündung, serofibrinöse Entzündung, positive Anergie, serofibrinöse Entzündung und wieder eitrige Entzündung in Verlauf verschiedenatiger Krankheiten immer wieder in grundsätzlich gleicher Art anzutreffen ist, also gleiche Reaktionsweisen immer wieder gleichen Krankheitslagen zugeordnet erscheinen, so ergab sich die Möglichkeit, die Beziehungen der jeweiligen örtlich entzündlichen Reaktionsform zur herrschenden Krankheitslage in Form einer Kurve schematisch darzustellen, die Kauppmann entsprechend der nachfolgenden Abbildung entworfen hat. (Abb. 53.)

der Reizkörpertherapie verkennen zu wollen — niemand wird die therapeutische Großtat Wagner-Jauergos, die Fieberheilung der Paralyse, übersehen können —, meine ich doch, es fehlt uns noch fast überall in der Klınik das Wissen daruber, wann ein Fieber "Heilfieber" ist, und es tut zuerst not, die Indikationen zu finden, wann wir entzündliche Reaktionen ansachen sollen und wann dämpfen. Trotz größter empirischer Erfahrungen, etwa hei der Behandlung der chronischen Arthritis mit Schwefelinjektionen, ist hier noch immer mehr Gefahr und Ungewißheit als hei der Entzündungsdampfung.

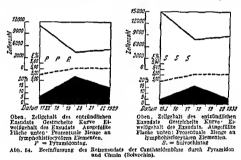
Ein Erysipel, nach einer Ohrmeißelung entstehend, verschonte kaum eine Stelle des Körpers und lief vom Scheitel his zur Sohle; ich hatte es bei der Kollegenfrau nicht durchsetzen können, daß ganz ohne aktive Therapie behandelt wurde, sondern mehrmals mußten Reizkörper gegeben werden, die Haut wurde künstlich offenbar in eine Überempfindlichkeitslage versetzt.

Ich habe so manche Angina konsultativ gesehen, bei der ich mich über die Ausdehnung und Größe der regionaren Drusenschwellungen wunderte, aber durchaus nicht über den Typus mit der lymphocytären lange anhaltenden Reaktion (Monocyten-Angina von Werners Schultz). Ich mußte mir die Frage vorlegen, ob diese Infektionzzustände nicht schneller und glimpflicher verlaufen wären, wenn die wohlmeinende Polypragmasie einer Reizkörperbehandlung unterlassen worden ware, denn nur allzu häufig waren Injektionen von Omnadin, Ophthalmosan und ähnlichen Mitteln der Proteinkörpertherapie gegeben.

Wieviele obsolete, praktisch geheilte Tuberkulosen sind durch ähnliche Behandlungen zum Aufflackern gebracht; hier wird exogen — iatrogen — dasselbe bewirkt, was eine Grippie oder, uns noch geläufiger, Masern oder Graviditat auslosen, die eine Phthise zum Aufflackern bringen, wobei die negative Pirquersche Reaktion an der Haut anzeigt, daß der Kranke in einen Zustand verminderter Resistenz geraten ist, in eine ungeschützte Krankheitslage.

Wie wenig ahnliche Gedankengange noch klar erfaßt sind, wird deutlich. wenn ein hedeutender Kliniker etwa sagt: was fangen wir mit dem Moment der Erkaltung durch nasse Fuße, der Abkühlung der Haut als Ursache etwa für eine Lobärpneumonie an, wo doch der Pneumococcus als Erreger bekannt ist? Wir aber sagen: die Pneumokokken sind als Saprophyten in der Mundhöhle und den Luftwegen unendlich häufig da, bereit zu "Krankheitserregern" zu werden. wenn die Resistenz des Organismus sich verändert hat und dafür genügt schon, was an vasomotorischen Reaktionen sich bei jenen Abkühlungsvorgängen vollzieht. Die ausgedehnte Typhusepidemie in Hannover des Jahres 1926 hatte sich nicht vollzogen, wenn nicht jene sogenannte "Wasserkrankheit" - eine Gastroenteritis durch die Verunreinigung des Trinkwassers - eine Bevolkerung geschaffen hatte, die nun in eine erhöhte Krankheitsbereitschaft versetzt war. Es wirkt merkwurdig veraltet, wenn man heute noch aucht, wer an der Leine oberhalb Hannovers die Typhusbazillen in den Strom abgesetzt haben mag, da doch jede Großstadt vereinzelte Falle von Typhus und genug Typhusbazillenträger beberbergt. Es muß die Krankheitsdusposition gegeben sein. Sie ist nichts Mystisches,

kennung der Prognose wie zur Indikationsstellung und Kontrolle therapeutischen Vorgchens. In dieser Richtung ist z. B. praktisch wichtig, daß das celluläre reaktive Geschehen in der Cantharidenhlase durch Chinin (Solvochin) wie durch Pyramidon in kleinen Dosen (10×0,1 pro die) gedämpft wird, wie Frau Winterntz-Koranni heinen Dosen (10×0,1 pro die) gedämpft wird, wie Frau Winterntz-Koranni heinen die Kauffmann am meiner Klinik gefunden hat (Ahh. 54). Vom Chinin war das den Pharmakologen ja sehon seit langem hekannt. Während hier die entzündungshemmende Wirkung auf die Cantharidenhlase in völliger Übereinstimmung mit allen ührigen pharmakologischen Prüfungen steht, scheint aber der Mechanismus der Pyramidonwirkung im Tierexperiment und am Menschen verschieden zu sein. Wenigstens hahen Lipschitz und Osterrott an der Kaninchenhaut mit Pyramidon keinen entzündungshemmenden Effekt feststellen können. Dagegen werden klinisch-empirisch die Ergehnisse vollauf hestätigt, hahen wir



doch in zahlreichen Fällen chronischer Infektion, so bei der Polyarthritis rheumatica und hei der Endokarditis gunstige Wurkungen von dieser Pyramidon-dosierung geschen. In demselhen Sinne spricht ja auch die von Kreil empfohlene Behandlung des Tyohus mit kleinsten, verzettelten Pyramidondosen.

Es ist mit Nachdruck auszusprechen und sei darum hier noch einmal gesagt, daß die phlogistische unspezifische Reizkörpertherapie im Gegensatz zur antiphlogistischen Therapie viel zu sehr indikationslose Mode geworden ist und in ihrer wahllosen Anwendung nur allzu oft Schaden anrichtet. Denn es sollte klar sein, daß sie immer dann schädigend wirken muß, wenn der entzündliche Prozeß schon an sich sehr lebhaft ist. So droht leicht Gefahr, daß man etwa heim Erysipel durch Omnadin geradezu die Weiterwanderung veranlaßt oder auch ruhende etwa tuherkulöse Prozesse unspezifisch wieder aktiviert. Ohne die große Bedeutung

WINTERNITZ-KORANYI: Entzündungshemmung durch Pyramidon. Disch. med. Wschr. 1930, Nr. 42.

leh kann zu der Tuherkulosebehandlung, die von Sauerbruch und Herrmannsdorffer als Modifikation der Gerson-Diat aufgenommen ist, nicht aus Erfahrung Stellung nehmen. In der Theorie bleiht die Schwierigkeit, daß man jenes humorale Gleichgewicht sehwer beeinflussen kann, weil es durch mannigfache Regulationen recht konstant eingestellt ist, wenigstens im Blute. Im Gewebe, inshesondere der Haut, scheint das anders zu sein. Vielleicht sind deshalh die Erfolge hei Lupus sicherer als die vielfach umstrittenen für die Lungenphthise. Auch die lokalen Beeinflussungen an Wunden, wie sie hesonders von Gaza durchgefuhrt hat, gehoren hierher, und es läßt sich ein Schema konstruieren, bei dem man aufzählt, was phlogistisch, was antiphlogistisch wirken könnte, wie es etwa Schuck kürzlich getan hat: Saure und Base, Kalium und Calcium, Sympatheus, Parasympathicus nsw.

Das alles ist im Werden. Dazu nur noch ein bescheidener kasuistischer Beitrag, den Kalk veroffentlicht hat: Ein riesiges Röntgenuleus, entstanden durch die Untersuchungen vieler Kliniken bei einem Demonstrationspatienten, eiterte ständig gewaltig. Der Kranke hekam ein Oesophaguscareinom und geriet in vollige Inanition. Nun reinigte eich das Ulcus, das 15 Jahre eiternd hestanden hatte, und heilte in 8 Tagen völlig aus. Der Patient hatte eine Hungeracidose, seine Alkalireserve hatte stark ahgenommen, der Urin war stark sauer. Kalk-erinnert an jene Beobachtung Sauerabruchs bei einer Kranken mit paranephritischem Ahsoeß und jauchigem Empyem, der durch Hunger und saure Kost acidotisch wurde und sich schnell hesserte. Dem steht allerdings entgegen, daß die diabetische Acidose mit echlechter Wundheilung und erhöhter Infektionsherteitschaft verknupft ist und ehenso daß bei Schrumpfnierenkranken die Neigung zu Entzfündungen, Perikarditis und Lungengangrän uns geläufig sind.

Ich will hier nur andeuten, weil exakte Unterlagen im biologischen Sinne noch ausstehen, sie müßten ahnlich gewonnen werden wie in jenen zahlenmaßig prazisen Ergebnissen, wie wir sie in diesem Kapitel bei KAUFFMANNS Versuchen und denen von KEMPNER, PESCHEL und RUTH LOHMANN beihringen konnten.

So übergehen wir die Eigenhlutbehandlung, wie auch die Bluttransfusion und vieles andere, z. B die Wirkung des Aderlasses, und hleihen uns hewußt, daß "Umstimmungen" gewaltig wirken können, nur schade, daß man vom Instrument—vom Organismus—meht recht weiß, wie es gestimmt ist, und wann es auch verstimmt werden kann. Nur auf einiges will ich speziell eingehen.

Ich möchte bei entzündlichen Erkrankungen der Luftwege, weniger bei Bronchitiden, Bronchopneumonien (Grippe), aber ausnahmslos hei der crouposen Pneumonie, auch einer sekundär konfluierenden, das Chinin nicht mehr missen, seit Carn-Bronner an meiner Klinik die Wirksamkeit der parmissen, seit Carn-Bronner

¹ Kall, H.: Ein Beitrag zum Zusammenbang zwischen Wundheilung und Säurebasengleichgewicht. Klin. Wachr. 1929, Nr. 23.

CAIN-BEONNER, C.: Chinin bei Erkrankungen der entzündlichen Luftwege. Ther. Gegenw. 1925. — 10 Jahre Chinintherapie der eroupösen Pneumonie. Ebenda 1927, H. 3.

auch kein Zuruckgreisen auf die alten Pettenkoffenschen Theorien vom Stande des Grundwassers, sondern jede vorher durchgemachte Erkraukung kann die Durchseuchungsresistenz einer Bevölkerung verändern; das kann man gerade aus jenen Ersahrungen in Hannover lernen.

Gewiß beanspruchen wir nicht, hier völlig Neues zu sagen, Verwandtes ist von vielen Seiten geäußert, es muß aber hier aus unserem Anschauungskreise heraus betont werden, damit es mehr in das ärztliche Bewußtsein eindringt his zu akademischen Klinikern und nicht zuletzt Hygienikern und Behörden, die bei Epidemien ihren Apparat von Nachforschungen oft allzu einseitig bakteriologisch in Gang setzen.

In Deutungsversuchen darf man hente noch weitergehen, selbst wenn es nur Hypothesen sind. Dafür ein Beispiel: Im November ein Trauma am linken Fuß mit großem Hämatom bis zur Wade hinauf, eine geringe Empfindlichkeit bleibt dort lange. Im Februar eine akute Appendicitis offenbar ganz unahbangig davon, man beschließt à froid zn operieren, weil es zur Frühoperation zu spät war, als der Hausarzt verständigt wurde. Die Appendektomie im Marz zeigt eine alte Appendicitis, aber daneben gerade wieder ein frisches Aufflackern, 14 Tage spater eine Lungenembolie mit hämorrhagischem Infarkt, erst 3 Wochen darauf wird eine Thrombose in der linken Wadenmuskulatur deutlich, die zu zwei weiteren Lungenembolien führt und die Thrombose entwickelt sich im linken Bein ascendierend weiter durch die Venze iliacae zum rechten Bein hinab. Warum begann gerade im linken Unterschenkel die Thrombose, entstand sie schon vor der ersten Embolie oder wahrscheinlicher erst vor der zweiten? Die Resorption des Blutergusses Monate zuvor wirkte analog einer ersten Eiweißinjektion beim Versuchstier, hinterließ lokal erböhte Reaktionsbereitschaft der Venenwand, die Appendicitis wirkte wie eine zweite Iniektion als Eiweißzerfall und der operative Eingriff entspräche der dritten experimentellen Vorbehandlung. Nun erst ist der Organismus hyperergisch und am stärksten dort, wo der erste Eiweißzerfall und die ersten Resorptionsvorgange sich vollzogen und deshalb entsteht postoperativ die Thrombose gerade an dieser Stelle. Was man auch einwenden mag, mir scheint es fruchthar, zum mindesten als Anregung am Krankenhett, so zu deuten, denn von solchen Anregungen des ärztlichen Erlehens führt der Weg zur Probe aufs Exempel, d. h. zu jenen Tierexperimenten, die von der Klinik ausgelöst sind und deshalb der Klinik Antwort gehen.

So wird es herechtigt sein, auf allen Wegen zu versuchen, die entzündliche Reaktionsbereitschaft des Organismus und einzelner Gewebe zu beeinflussen. Es öffnet sich jenes Gehiet, das namentlich von den Chirurgen in den letzten Jahren mit Intensität aufgegriffen ist. Nicht nur die Behandlungen August Biers mit dem Glüheisen, die zu großem körpereigenen Eiweißzerfall führen, auch wenn sie die Endocarditis lents mit ohligatem Viridanshefund nicht zu heilen vermögen, aher auch die Versuche durch verschiedene Ernährungsarten Heilwirkungen auszufiben, etwa durch Verschiehungen im Säurebasengleichgewicht, gehören in diese Versuchsrichtung.

Tabelle 5.

Herabsetzung der Sterblichkeit durch Chininbehandlung.
(Eigene und aus der Lateratur gesammelte Fälle.)
(Nach Cany-Bronner.)

	Kontroll	Chínin-	Mortalität			
Yntos	fälle	falle	Rontroll- fälle	Chinin- falle		
AUFRECHT UND PETZOLD CAIN-BRONNER. JOHN NICOLAYSEN BERGER.	1361 341 300 237 36	330 318 200 95 33	17,1% 20,5% 35 % 17,7% 18 %	8 % 5 % 16,4% 9,4%		
Gesamtzahl	2275	997	20%	9,6%		

der Scrumbehandlung der Pneumonie nach. So großzügig jene Behandlung nach der jeweiligen Art der Pneumokokkenstämme im Rockefellerinstitut studiert wurde, die unspezifische Behandlung führt statistisch eher zu besseren Resultaten.

Mich belehrt das prinzipiell' nicht die Bakterien sind die cinzige Zielscheibe der Therapie, die Chemotherapie werde sich auch dem Makroorganismus zu, an dem sie ganz anderes zu leisten hat, als das antiseptische Sterilisieren, weshalb auch Optochin und Eukupin, die im Reagenzglase wie bei allgemeiner Sepsis des Versuchstieres ganz den Idealen der Enraich-Mordenkothen Chemotherapie entsprechend zwar die Preumokokken abstöten, für die Preumonie des Menschen aber entschieden weniger leisten als das einfache Chinin und dabei weit gefährlicher sind — nicht nur fur den Opticus.

Cahn-Bronner konnte den Nachweis führen, daß bei der intramuskulären Applikation ein hoherer Chimnspiegel im Blute resultiert, wie bei der oralen, nach der das Chimin in die Leber gelangt und offenbar gleich erheblich abgebaut wird. Es findet außerdem eine besondere Anreicherung im Lungengewebe statt, so daß dort wahrscheinlich der entzindliche Ablauf im Gewebe selbst beeinflußt wird. Damit erscheint diese Therapie unter einem ganz anderen Gesichtspunkte als der der Bekämpfung oder Abtotung von Bakterien, d. h. sie ist prinzipiell völlig versehieden sowohl von der Serumtherapie der Pneumonie wie von der mit den Morgenkorusehen organischen Chiminderivaten.

Immer wieder wird ubrigens Solvochin und Transpulmin in der Praxis verwechselt, letzteres Praparat, das auch in meiner Frankfurter Klinik entstand, ist fraglos ein sehr gutes Mittel für alle Erkrankungen der Luftwege, die mit großen Auswurfmengen verlaufen und beseitigt nieht nur den fötiden Gerueh, sondern setzt bei einer Applikation von 1—2 cm die Auswurfmengen in 8 bis 14 Tagen sehr oft nieht nur herab, es hören in dieser Zeit die Sputummengen auch ganz auf, also bei Bronehoblennorrboe, Bronehiektasen und Lungenabsccß. Bei so langem Gebrauch scheinen mir die kleinen Chininmengen des Transpulmin auch nützlich, während sie für die Coupierung der Pneumonie, die in 1—3 Tagen durchzusetzen ist, gar nieht in Betracht kommen. Die beigegebenen ätherischen Öle sind beim Transpulmin nitzlich, werden durch die Exspirationsluft ausge-

enteralen Behandlung gerade mit basischem Chinin auf großer Basis bei der Lobärpneumonie als Verbesserung der alten Aufrechtsehen Pneumoniebehandlung erwiesen hat. Seit wir systematisch frülzeitig jede eroupöse Pneumonie mit Solvochin, was bequem zu handhaben und bei der Injektion kaum schmerzhaft ist, behandeln, ist in unserem Material nieht nur die Letalität wesentlich gesunken, sondern wir hahen uns auch immer wieder davon üherzeugen können, daß die Krankheitsdauer an sieh, wenn nur frühzeitig genug behandelt wurde, eine wesentliche Abkürzung erfuhr. Wie sehnell die Entsieberung, die sonst gewöhnlich zwischen dem 7. und 8. Tag zu erwarten ist, bei Chinin eintritt, mag eine Zusammenstellung von Cann-Bronner veranschauliehen.

Tabelle 3

Behandlungs- beginn	Entfleberung bei Chiniobehandinng isperhalb						eberung hininbe- nog inner- 5 Tagen	alb 5 ra-	Entfieberung erst nach 6 und mehr Tagen bei	
Beha	Zahl	1 Tag 2 Tagen 3 Tagen 4 Tagen		4 Tagen	foner gen er Kont	Entr ber C handh	Innerh gen en Kontr	Chinin- behandlung	Kontroll- fällen	
1. Tag 2. " 3. " 4. ", 5. ",	53 66 56 29 20	17=32%	25=47% 8=12%	25=38%		5,4%	47=89 % 43=65 % 33=59 % 12=41 % 5=25 %		6=11% 23=35% 23=41% 17=59% 15=75%	83,6%

Tabelle 4.

Behandlungs- beginn am	Durchschnittliche Fleberdauer bei					
	Chinial	Kontrollfällen				
1. Tag 2. " 3. " 4. "	2,9 Tage 4,6 ,, 5,3 ,, 6,3 ,,	4,3 Tage	8,1 Tage			

Es ist wichtig, daß es sich bei der Entsieherung tatsächlich nicht um eine einfache antisebrile Wirkung des Chinins handelt — eine solche kommt bei Injektion von 0,5 g Chinin, das in einer Ampulle Solvochin enthalten ist, bei anderen sieherhaften Zuständen meist gar nicht oder nur vorübergehend zum Ausdruck. Es handelt sich vielmehr um eine echte Coupierung. Darum vertrete ich mit Nachdruck den Standpunkt, eine solche Ahortivhehandlung der Pneumonie zu versuchen und noch vor Aushildung aller typischen Krankheitssymptome möglichst schon heim ersten Schüttelfrest Chinin zu verabreichen. Auch bei der Pneumonie ist die Gefahr ja der Vasomotorenkollaps infolge von Bakteriengisten und körpereigener Eiweißzerfallsprodukte und diesem kann nur begegnet werden, wenn der Reaktionsablauf der Krankheit so wesentlich verkürzt wird. In der Tat hat jeder, der nur einige Erfahrungen mit der Pneumonie beobachten können. Die Chinintbehandlung steht in keiner Weise

erobern wird. Wir geben Solganal in langsam steigenden Dosen von 0,1—0,5 g pro die uher einen Zeitraum von 6—8 Wochen hun.

Die Chemotherapie PAUL EHRLICHS und MORGENROTHS hat zweifellos schon ungeheure Erfolge gezeitigt. Sie hat sich nicht mehr auf den Wunsch der Bakterienvernichtung zu beschränken, steht auch sie erst am Anfang ihrer Möglichkeiten. Und gerade fur die schleichenden Infekte nnserer Breiten mit all ihren klienschen Bildern werden wir von ihr noch wichtige Hilfsmittel erwarten dürfen. Ein Beispiel dafür gehen die Erfolge der Goldtherapie.

Wirkt die Behandlung mit Schwermetallen katalytisch, so ist die umstimmende Wirkung der Eigenblut- und Frendblutbehandlung, der Behandlung mit unspezifischen Seren und mit Pepton in ihrem hiologischen Mechanismus noch recht unklar.

Seit der Bluttransfusion durch LANDSTEINER und HIRSZFELD mit der Entdeckung der Blutgruppen die Gefahren des anaphylaktischen Shocks genommen sind, ist die Transfusionsbehandlung, nicht so sehr zum Zwecke des Blutersatzes oder zur Anregung der Blutbildung als zur Umstimmung des Gesamtorganismus, immer mehr ein wichtiges therapeutisches Hilfsmittel geworden. Noch stehen wir unter dem erstaunlichen Eindruck der Heilungs- oder mindestens weitgehenden Besserungsmöglichkeit der Colitis gravis durch die Bluttransfusion, einer Krankheit, die bis vor kurzem fast überhaupt unheeinflußbar schien und in der Prognose so oft infaust war (uber 50%). Noch erleben wir es immer wieder als uberraschendes kasuistisches Ereignis, wenn es gelingt, durch Blut- oder Seruminjektion ein akutes Ekzem, ein Asthma hronchiale, auch eine akute Polvarthritis gunstig zu beeinflussen. Was heute aber nur empirische Beobachtung ist, wird in der Zukunft richtunggebend für die klinische Forschung sein müssen, und es ist schon ein erfreulicher Schritt nach dieser Richtung getan, wenn wir ähnliche Erfolge, wie sie durch eine Transfusion von 400 ccm Blut erreicht werden, herbeifuhren können durch eine vorsichtige Behandlung mit unspezifischen Seren oder gar durch intracutane Injektionen von Pepton.

Da, wo die therspeutische Wandlung einhergeht mit einer völligen Änderung der Anschauungen über den Entzündungsvorgang uberhaupt, wo Gewebsschutz und Allerge immer mehr in den Vordergrund der Beziehung zum entzündlichen Reiz treten, wird das therapentische Bemühen mit allergrößter Wahrscheinlichkeit auch dann gerade von Erfolg gekrönt werden, wenn es sich vom Kampf gegen den spezifischen Entzündungserreger weg der Unterstützung der Abwehrvorgänge des Organismus zuwendet. Von hier wird die hippokratische Auffassung des Heilbestrebens der Physis nenen Sinn erhalten (August Birm), aber auch nur dann von wahrem Erfolg gekrönt werden können, wenn die Medizin der Gegenwart sich davor hittet, in allen pathophysiologischen Abläufen des Organismus stets nur Heilbestreben sehen zu wollen, und gerade auch mit Hippokrates die Schädigungen und häufigen Fehlleistungen der Physis erkennt.

Fassen wir noch einmal zusammen: wir gingen von JENNER und von v. PIR-QUET aus, kamen zu den alten Lehren phlogistischer und antiphlogistischer schieden und endlich wird auch das Hexeton mit seiner Kreislaufswirkung im Transpulmin günstig sein; selhst heim Phthisiker mit der Mischinfektion in seinen Cavernen hahe ich oft Gutes gesehen, aber für die Pneumonie kommt nur das Chinin als hasisches in den täglichen, relativ großen Mengen von 0,5 g in Betracht, wie es in einer Solvoehinampulle enthalten ist. Man sollte sich entschließen, hei jedem Verdacht auf eine akute Pnenmonie Solvochin sofort, also schon am ersten Tag, anzuwenden, selbst wenn einmal sich später herausstellt. daß keine Pneumonie vorlag, damit kann kein Schaden angerichtet werden. andererseits ein großer Nutzen, wenn so früh wie möglich die Ahortivbehandlung einsetzt. Ich hahe einen Fall gesehen, wo aofort beim Schüttelfrost Solvochin gegehen wurde, physikalisch die Zeichen der Pneumonie sich hinterher noch entwickelten, aher die allgemeine Krankheitssituation nach dem Beginn mit Schüttelfrost sofort geradezu heseitigt sehien, es kommt also alles darauf an, daß diese beste Pneumonietherapie, die wir durch Aufrecht hesitzen, in jener von uns ausgearbeiteten Form, sofort zur Anwendung kommt, die Letalität an Lohärpneumonien könnte damit um die Hälfte gesenkt werden, wenn sieh im oben entwickelten Sinne die Solvochintherapie fast als prophylaktische Frühbehandlung endlich durchsetzte.

Als Umstimmungs- und wohl nicht als Reizkörpertherapie hetrachten wir die Goldbehandlung des ehronischen Infektes, die R. Freund an meiner Klinik eingehend und mit gutem Erfolge durchgeführt hat. Geht die Wirkung des Chinins im wesentlichen wohl üher die Änderung der Reaktionsfähigkeit des Lungengewehes, so wird das Gold wie alle übrigen Chemotherapeutiea ganz allgemein im mesenehymalen Apparat, also dem retieulo-endothelialen System, ahgelagert und wirkt dort katalysatorisch (Ascoli und Izar, Feldt). Ohne selhst zu reagieren, heeinflußt es wie alle echten Katalysatoren durch die hloße Gegenwart die ahlaufenden Reaktionen, wohei meist auch die Menge des Katalysators in keinem wesentlichen Verhältnis zur Größe der ausgelösten Reaktion steht.

Auch durch das Gold wird also nicht der Infektionserreger selbst geschädigt, sondern der Infektionskranke "umgestimmt". Die katalytische Wirkung des Goldes und der Gedanke ihrer therapeutischen Ausnutzbarkeit ist nicht neu. Die Therapie konnte aher solange nicht einen breiteren Gebrauch davon machen, als dem Präparat noch schwere und unkontrollierhare, giftige Eigenschaften anhafteten. Erst in den letzten Jahren ist es der chemotherapeutischen Forschung gelungen, derartige, für die Praxis hrauchhare, relativ ungiftige Verbindungen herzustellen, unter denen wir mit dem von Fellor dargestellten Solganal unsere günstigen klinischen Erfahrungen gesammelt hahen.

Als Prototyp des chronischen Infektes hahen wir zur Erprobung der Goldtherapie die chronische Arthritits gewählt. Ich möchte aher meinen, nachdem sich erst einmal hier haben Erfolge zeigen lassen, daß die Goldtherapie ganz allgemein in der Behandlung des chronischen Infektes einen wichtigen Platz sich

¹ FREUND, R.: Die Goldbehandlung der entzündlichen Gelenkerkrankungen. Med. Kiln. 1931, Nr. 27.

erohern wird. Wir geben Solganal in langsam steigenden Dosen von 0,1—0,5 g pro die über einen Zeitraum von 6—8 Wochen hin.

Die Chemotherapie Paul Ehrlichs und Morgenroths hat zweifellos schon ungeheure Erfolge gezeitigt. Sie hat sich nicht mehr auf den Wunsch der Bakterienvernichtung zu beschränken, steht auch sie erst am Anfang ihrer Moglichkeiten. Und gerade für die schleichenden Infekte unserer Breiten mit all ihren klinenschen Bildern werden wir von ihr noch wichtige Hilfsmittel erwarten dürfen. Ein Beispiel dafur gehen die Erfolge der Goldtherapie.

Wirkt die Behandlung mit Schwermetallen katalytisch, so ist die umstimmende Wirkung der Eigenblut- und Fremdblutbehandlung, der Behandlung mit unspezifischen Seren und mit Pepton in ihrem hiologischen Mechanismus noch recht, imblar.

Seit der Bluttransfusion durch LANDSTEINER und HIRSZFELD mit der Entdeckung der Blutgruppen die Gefahren des anaphylaktischen Shocks genommen sind, 1st die Transfusionshehandlung, nicht so sehr zum Zwecke des Blutersatzes oder zur Anregung der Blutbildung als zur Umstimmung des Gesamtorganismus, immer mehr ein wichtiges therapeutisches Hilfsmittel geworden. Noch stehen wir unter dem erstaunlichen Eindruck der Heilungs- oder mindestens weitgehenden Besserungsmöglichkeit der Colitis gravis durch die Bluttransfusion, einer Krankheit, die his vor kurzem fast überhaupt unbeeinflußbar schien und in der Prognose so oft infaust war (üher 50%) Noch erleben wir es immer wieder als uberraschendes kasuistisches Ereignis, wenn es gelingt, durch Blut- oder Seruminjektion ein akutes Ekzem, ein Asthma hronchiale, auch eine akute Polyarthritis guinstig zu beeinflussen. Was heute aher nur empirische Beohachtung ist, wird in der Zukunft richtunggebend für die klinische Forschung sein mussen, und es ist schon ein erfreulicher Schritt nach dieser Richtung getan, wenn wir ahnliche Erfolge, wie sie durch eine Transfusion von 400 ccm Blut erreicht werden, herbeiführen können durch eine vorsichtige Behandlung mit unspezifischen Seren oder gar durch intracutane Injektionen von Pepton.

Da, wo die therapeutische Wandlung einbergeht mit einer völligen Änderung der Anschauungen üher den Entzindungsvorgang üherhaupt, wo Gewehsschutz und Allergie immer mehr in den Vordergrund der Beziehung zum entzindlichen Reiz treten, wird das therapeutische Bemühen mit allergrößter Wahrscheinlichkeit auch dann gerade von Erfolg gekrönt werden, wenn es sich vom Kampf gegen den spezifischen Entzundungserreger weg der Unterstützung der Ahwehrvorgünge des Organismus zuwendet. Von hier wird die hippokratische Auffassung des Heilbestrehens der Physis neuen Sinn erhalten (Atousr Birn), aber auch nur dann von wahrem Erfolg gekrönt werden können, wenn die Medizin der Gegenwart sich davor hütet, in allen pathophysiologischen Ahläufen des Organismus stets nur Heilbestrehen sehen zu wollen, und gerade auch mit Hippokrates die Schädigungen und häufigen Fehlleistungen der Physis erkennt,

Fassen wir noch einmal zusammen: wir gingen von Jenner und von v. Pir-Quer aus, kamen zu den alten Lehren phlogistischer und antiphlogistischer Therapie und stellten die Bakteriologie wie die spezifische Immunitätslehre in den Hintergrund gegenüher den Begriffen des lokalen Gewehsverhaltens und der allgemeinen Krankheitshereitschaft. Es haben sich zahlenmäßig präzise Werte für die Stoffwechselvorgänge hei der Entzündung von uns finden lassen - sie werden noch weiter ausgehant werden müssen -, alte Vorstellungen von der Autointoxikation hei infektiösen wie nichtinfektiösen Erkrankungen sind wieder aufgeleht - die naturwissenschaftlich eingestellte Klinik ist daran, jene Suhstanzen, die die Körperverfassung beim entzündlichen Geschehen hestimmen. chemisch zu erfassen. Sie wird immer weiter nach den Körpern suchen müssen, die als chemische Noxen beim körpereigenen Eiweißzerfall wirken. Es handelt sich um dieselhen Stoffe, die man einst als das "putride Gift" suchte und im Sepsin gefunden zu haben glaubte (Schmiedeberg, Ernst v. Bergmann). Hier whre an die Fruhgilte Freunds. Münster, heim Eiweißzerfall, an Histamin, Cholin, Adenosin usw. zu denken. Mag durch die Aufgaben ehemischer Forschung oder Wiedereinfuhrung alter hippokratischer Gedanken die Weite des neu zu erschließenden Gehietes ermessen werden. In der Einzelarheit, die nur durch exakte hiologische Forschung geleistet werden wird, können so undefinierte Begriffe wie die "Zersetzung" uns nicht mehr genügen. Jedes präzise Einzelfaktum, auf das wir in diesem Kapitel hinweisen konnten, mag es chemisches, physiko-ehemisehes Material liefern, morphologisch celluläres Geschehen ersehließen, erscheint nns als mühsame Einzelarheit nötig, auf welche die Synthese einst aufzuhauen ist.

Noch ist für die meisten Kliniker der Begriff der "allergischen Krankheit" ein relativ eng hegrenzter. Er umfaßt etwa Heuschnupfen, Ashma hronehiale, Colica mueosa, hekannte Idiosynkrasien, wie sie namentlich durch hestimmte Nahrungsmittel und Arzneimittel vom Darm her hervorgerufen werden, etwa durch Eiereiweiß, Krehse, Erdbeeren, Sellerie, Antipyrin, Luminal usw., und ihre Auswirkungen auf den Organismus als Urticaria, Quinckesches Ödem, Erytheme, verhunden mit Durchfällen, Erbrechen, allgemeinen Kollapserscheinungen his zu hedrohlichem Charakter. Es scheint uns wichtig, daß oft, aher keineswegs immer, der Nachweis von Störungen irgendwelcher Partiarfunktionen der Leber gelüngt, wie sie hei den Hepatopathien kritisch hesprochen wurden (s. Kap. 6). Funcks (Köln) Vorstellung der nutritiven "dienteralen", an die Leber geknüpften Allergie ist mir aher zu einseitig.

Ein Patient hekam seine Haut- und Asthmaerscheinungen nur im Anschluß an jeden Alkoholexzeß; wir mochten glauhen, daß die akute Alkoholeastritis Allergene zur Resorption kommen ließ, die sonst nicht in genügender Dosis in die Bluthahn gelangten. Ähnlich sah Hansen Anfälle von Bronchialasthma häufig nur dann ausgelöst, wenn chemische Dämpte in einer Fahrik die Bronchialscheinhaut geschädigt hatten. Dabei waren diese chemischen Noxen gerade nicht die spezifischen Allergene.

Hier offnet sich auch das Gehiet der "intestinalen Autointoxikation", und es liegt nahe, nach den Stoffen zu suchen, die vom Darm resorbiert der Leher zuströmen und vielleicht dort erst unter besonderen Ahhaubedingungen zu endogenen Allergenen werden.

Geläufig ist namentlich der französisch-medizinischen Schule die orale Peptonthempie, die offenbar nur wirkt, wenn das Pepton auf leeren Magen ohne jede andere Nahrung genommen wird. Dann wirkt es zwar keineswegs regelmäßig, aber doch öfter unspezifisch desensihilisierend. Wichtiger aher ist es meines Dafürhaltens, daß der für deutsche Gründlichkeit bisher so verschwommen unhehagliche Begriff des "Arthritismus" der französischen Schule nun Gestalt gewinnt und epikritisch als geniale Konzeption des ärztlichen Schauens am Krankenhett uns erscheint: denn Asthma, allergische Dermatosen, echte Gicht, durchaus nicht jede Arthritis, gewisse Lebererkrankungen wurden in diese "Diathese" von Frankreichs Klinkern einhezogen.

Wir mochten den endogenen Allergenen eine weit größere Rolle zuschreiben als jenen, die durch die Luft eine Conjunctivitis auslösen oder inhaliert einen Schnupfen oder ein Asthma hronchiale. Ich zweisle auch, ob die übrigen allergischen Stoffe wirklich von intestinaler Resorption her so oft auf dem Wege durch die Pfortader zur Leber gelangen müssen und nicht vorwiegend intermediär entstehende Stoffe sind. Seit wir durch von Pirquer die "Serumkrankheit" kennen und die schweren allergischen Reaktionen selbst mit todlichem Ausgang bei wiederholten Gaben desselben artfremden Serums, rückt jener allergische Zustand nach Injektionen immer näher an das Anaphylaxieexperiment RICHETS und seine Vertiefung durch ARTHUS (1902-1903) heim Meerschweinehen heran, hei dem die Lungenhlahung durch den Vagus vermittelt ist. Sollten nicht auch andere allergische Zustände, als Asthma und Colica mucosa entsprechend der häufigen Eosinophilie und den Erfolgen der Atropin- und intravenösen Calciumtherapie über den parasympathischen Apparat laufen und dennoch nicht einseitig neural zu deuten sein? Immer wird das Humorale dahei nach allen Richtungen hin die wichtigere Berücksichtigung fınden mussen, so wie Schittenhelm im experimentellen anaphylaktischen Shock mächtige Elektrolytverschiehungen gefunden hat. Statt intestinaler, erscheint mir wichtiger die intermediarc "Autointoxikation" des sensibilisierten Organismus oder Gewehes, das uberstürzend den Abbau vollzieht.

Es scheint uns auch außerhalb des Kapitels der spezifischen Infektionskrankheiten das Prohlem, warum Entzundungen aufflackern und ahklingen,
mögen Bakterien dabei mitspielen oder nicht, so deuthar. Nicht nur die
Cholangitis z. B. verläuft in Schühen, auch die Gastritis mit und ohne Ulcus,
flackert auf und tritt zurück, heilt und rezudiviert. Das Kommen und Gehen
heim entzündlichen Krankheitsgeschehen ist wechselnde Werktätigkeit des Organismus — Allergie? Sollten auch hier Deesneiblisierungen möglich sein, so
erinnert mich das an jene alten oben erwähnten Feststellungen (s. Kap. 4),
hei denen es mir gelang, durch Vorbehandlung mit Pankreaspulvern den sonst
immer tödlichen tierexperimentellen Engriff der akuten Pankreasautodigestion
zu verhindern. Was ich vor 25 Jahren für eine spezifische Immunisierung, die

Erzeugung von Antitrypsin hielt, kommt mir unter dieser Lehre wie eine unspezifische Desensihilisierung durch irgendein Organpulver vor. Dann könnte aher auch vor einem großen chirurgischen Eingriff, dessen nicht geringste Gefahr der postoperative Kollaps durch Eiweißzerfallsprodukte ist, eine systematische Vorbehandlung mit dem Ziel der Desensibilisierung die Letalität solcher Eingriffe wesentlich herahsetzen und mancher Heilerfolg mit Pulvern aus Magen, Duodenalschleimhaut, Leher und Niere wäre vielleicht auch unspezifisch perorale Peptonhehandlung.

Wir gehen weiter — hier heziehe ich mich auf Untersuchungen und klinische Studien meines Mitarheiters Kugelmann — und fragen uns, wie viele rezidivierende Entzündungen in dem Begriff jenes allergischen Geschehens hineingehören? Sie wären hei individueller Dosierung, die noch sehr schwierig scheint, hesser mit dem Ziel einer perentanen Desensihilisierung zu hehandeln, der wohl meist als Herdreaktion auf der Haut eine hyperergische Reaktion vorausgeht. Kugelmann hat Anlaß, selbst heim Aufflackern der Gastritisbeschwerde mit und ohne Uleus, der Cholecystitis ebenso hei der Arthritis und manchen Colitiden ähnliche Beeinflussungsmöglichkeiten anzunehmen wie hei der Colitis gravis. Die Möglichkeiten einer unspezifischen pereutanen Desensibilisierungstherapie erschienen dann fast unbegrenzt, wird doch selhst für dis Migräne, Angina pectoris, Palsche Gefäßkrisen eine solche Umstimmung wahrscheinlich, die schon kaum mehr zum Entzündungsproblem gehört, wohl aber in das Gehiet allergischer Gefäßreaktionen sehr wohl gehören kann (Bienstock, s. Münch, med. Wschr. 1929 u. 1932).

So erscheint uns eine Kardinalaufgahe der Zukunft nicht nur den Einzelfall einer besondersartigen spezifischen Idiosynkrasie, sondern den so häufigen Fall allergischer oder allergieähnlicher Reaktionen, sei es Entzündungen, seien es Gefaßreaktionen mit ihrer neuro-humoralen mehr oder weniger lokalen Regulationsstörung aus dem Verhalten der Hyperergie in die der positiven Anergie überzuführen. Die Reizkörpertherapie sollte die erste Phase der Reizung oft so gering als möglich gestalten, wenn Aktivierung unerwunscht ist, die zweite der Dampfung wird zum wichtigen Ziel. Die unspezifische Desensibilisierung weist dafür einen Weg, mehr kann im Rahmen dieser Kapitel noch nicht gesagt werden, denn unsere therapeutischen Beobachtungen sind heute noch nicht für die allgemeine Anwendung umfangreich genng, als daß wir Empfehlungen schon ietzt geben durften. Vor allem aber muß die Lehre von der allergischen Entzundung in der Klinik ausgedehnt Eingang finden, es besteht aber die Gefahr, daß nicht die noch sehr notwendige kritische Zurückhaltung geübt wird. Wie vorsichtig äußert sich Rossle in bezug auf das Problem, ob Nephritiden nach Anginen als allergische Reaktionen aufzufassen sind, und dennoch liegt es nahe, in Analogie zum Tierexperiment anzunehmen, daß wiederholte Einschwemmungen von blutfremden Suhstanzen die Parenchyme in hyperergische und anergische Reaktionslagen versetzen müssen. Ist das der Fall, so kann auch der Weg nicht mehr allzu weit sein zu dem Ziele, die Art dieser Reaktionslagen zu heeinflussen.

Wenn wir bedenken, was alles an sämtlichen Organen zum Entzundungsbegriff gehort, so offnet sich eine therapeutische Auswirkungsmöglichkeit von ungeahnter Dimension. Ein Gewebe, das eine entzundliche Reaktion durchgemacht hat, bleibt ein verändertes und muß auf den nachsten Entzündungsreiz, mindestens fur Wochen hinaus, wenn nicht dauernd, in anderer Form reagieren, sowohl in seinen cellularen Reaktionen, wie in seinem humoralen Verhalten. Spritzt man systematisch intracutan Pepton ein, so finden sich Individuen, wie Kugelmann zeigen konnte, die sofort hyperergisch mit einem großen Entzundungshof reagieren und unter weiteren Injektionen wird diese reaktive Entzundung immer geringer his zur Anergie. Es muß ermittelt werden, oh hierbei das Pepton oder was man immer sonst einspritzen mag, das Wesentliche ist, oder oh nicht die Injektionen selhst unspezifisch als Entzündungsreiz wirken und Vorgange im Gewebe auslosen, die lediglich von der Gewebsdisposition ahhangen. Diese Gewehsdisposition gilt es über ihr cellulares Verhalten hinaus in ihrem chemischen Verhalten zu erfassen, im Ablauf dessen, was sich chemisch und physiko-chemisch an jeder einzelnen Zelle vollzieht. Eine Cellularpathologie entsteht in neuer Form als die funktionelle Pathologie des reaktiven entzündlichen Gewehsgeschehens. Es scheint fast, als wenn im Gewebe ein wiederholtes Geschehen niemals identisch ist mit dem ersten Geschehen, und es lage nahe, aus diesen schon gefundenen Tatsachen moderner Pathologen für die Klinik hieraus eine allgemeine Ahleitung zu finden über die biologische Art jener Reizbeantwortung. Daraus entwickelt sich, nur als ein Teilgehiet, eine unspezifische Immunitatslehre, richtiger gesagt die Lehre unspezifischer wechselnder Reizheantwortung mit allen Ühergängen von hyperergischen zu anergischen Reaktionsweisen Hier scheint mir eine der größten therapeutischen Hoffnungen für die Klinik der Zukunft zu liegen.

Literatur.

Luzaisch, O.: Zur Lehre von den Geschwulsten und Infektionekrankheiten. Wiesbaden 1890.
 Rossle, R.: Die geweblichen Außerungen der Allergie. Wien. klin. Wiehr. 1932, Nr. 20/21.
 Referat über Entzundung. Verh. d. Diech, path. Ges. 1923. S. 18.

Kapitel 8.

Stoffwechselprobleme. Fettsucht und Magersucht.

Das Problem des Energieumsatzes. — Begriff des Stoffwechsels, — Die sog. "Stoffwechsel"krankheiten. — Fettsucht, ein Problem des intermediären Stoffwechsels. — Die lipomatose Tendenz. — Kohlehydrat- und Fettstoffwechsel der Fettsucht, vermehrter Aufbau im Tettgewebe, erschwerter Abbau, Ketonkorper und Kreatin bei Schwund des Muskelglykogens. — Magersucht und Magerkeit. — Formes frustes der Sinknornsehen Kacherie.

Betrachtet man den Organismus des Warmblüters in seiner energetischen Beziehung zur Umwelt, so steht im Vordergrund, daß ein durch seine Organisation auf ein konstantes Warmenivcau eingestelltes Wesen sich gegenüber seiner klimatisch ganz verschieden temperierten Umgebung in seiner Körpertemperatur konstant zu erhalten hat.

Die Warmeregulation des Menschen ist notwendige Voraussetzung seiner biologischen Funktionsabläufe.

Es interessiert für diese Betrachtung nicht, daß der Mensch weitgehend imstande ist, mit physikalischen Mitteln eine Überwarmung auszugleichen, etwa als Warmeabgabe von der Haut durch Leitung und Strahlung, auf die auch sein Kreislaufverhalten eingestellt ist, oder mit der Wasserabgahe als Perspiratio insensibilis und als Schweißverdampfung; auch daß der Mensch durch wechselnde Kleidung physikalisch zu regulieren und auch sein "Mileu externe" zu beeinflussen vermag, etwa durch die Beheizung der Wohnung, kann hier ebenso heiseite gelassen werden, wie daß auch die Einsparung von Warme durch ähnliche physikalische Maßregeln hewirkt werden kann.

Die Voraussetzung dieses weitgehenden vitalen Regulationssystems ist, der Mensch ein calorienproduzierendes Wesen ist. Wenn die physikalischen Maßnahmen nicht ausreichen, vermag er durch die Mittel der "chemischen Regulation" die Calorienproduktion zu mehren oder zu mindern.

In dieser grundlegenden Organisation, die Rubner vollendet hewiesen hat, erscheint der Organismus als ein Körper, der durch Oxydationen jeweils mindestens die Quantitäten von Warme liefert, die fur die Konstanz seines Temperaturniveaus erforderlich sind. Die organischen Nahrungsmittel sind Warmequellen, hei denen es unter diesem Gesichtspunkt darauf ankommt, wieviel Calorien

sie liefern, sie vertreten sich nach dem Prinzip der "Isodynamie". Es handelt sich um die durch Rubners' Werk gesicherten Werte, wonach 1 g Fett gleich 9,3 Calorien, I g Kohlehydrat oder Eiweiß gleich 4,1 Calorien zu setzen sind und die durch die Verhrennung fast his zu den Endprodukten, wärmeenergetisch so vollständig ausgenutzt werden, als wenn man in einer Berthelotschen Bombe unter hohem Sauerstoffdruck diese organischen Nahrungsstoffe durch Zundung verhrennt.

Maßgehend ist dahei, wenn man den Organismus in Beziehung zur Umwelt betrachtet, seine Körperoberflache und nicht sein Körpergewicht. Auch das hat Rubnen erwiesen. Aber erst die jungste Zeit setzt uns wahrscheinlich durch eine wichtige Methode von Bohnenkame in den Stand, nun wirklich ein prazises Größenmaß der Oberflache auch für die Klinik als Bezugssystem unmittelhar zu gewinnen, während es in breitesten Arbeiten, namentlich Admaters und Benedikts, errechnet wurde, so daß es in Zukunft nicht mehr die erhehlichen Fehlerquellen der hisher ühlichen Naherungswerte durch Formeln erhalten wird.

Vergegenwartigen wir uns weiter, daß der menschliche Organismus nicht verglichen werden kann mit einem auf Warmeerhaltung eingestellten ruhenden Korper, sondern daß das Wesen des Animalischen gerade in der Forthewegungsmöglichkeit hesteht, so tritt beim Warmhluter die Dynamik seiner Muskelmaschine als lokomotorischer Apparat in den Vordergrund des Interesses. Im quergestreiften Muskel wird einerseits aus Warme Energie entfaltet als Muskelschntraktion, andererseits Wärme gehildet, die nicht in Arheit uhergefuhrt wird, sondern auch jener Beheizung des Warmhluters dient. Es gehört zu den großen hologischen Erfolgen unserer Zeit, mit denen die Namen von Meyerhoff, Hill, Emben und manchen anderen verkaupft sind, daß die Vorgänge hei der Muskelsktion erschlossen wurden, nicht nur die chemischen, auch gerade die dynamischen, wohei freilich vieles in unserem Wissen sich sphater fundamental umgestellt hat, da die chemischen Umsetzungen erst sekundär in der Erholungsphase des Muskels verlaufen, — etwa so wie em Akkumulator wieder aufgeladen werden muß, — Bethe hat das am klarsten entwickelt.

Wir zitierten schon ohen die Pragung von Macleod: "der Zucker ist der Brennstoff des Lebens". Mag der eigentliche Vorgang der Muskelzuckung auch rein physikalisch als Quellung oder Gerinnung, ja etwa elektrodynamisch zu verstehen sein, indem potentielle Energie zu kinetischer Energie, zur Kraftleistung verwandelt wird, — der Energiespender ist chemischer Natur, wie bei der Dampfmaschine die Kohle, heim Automobil das Benzin.

Aber wir stehen auch hei den noch gar nicht restlos geklarten Problemen des Chemismus der Muskelerholungsphase nicht nur vor Fragen des intermediären Ablaufs chemischer Prozesse.

Wenn ein Funftel der aus dem Zucker entstehenden Milchsäure nicht zum Wiederaufbau zu Muskelglykogen verwandt wird, sondern zur Verhrennung kommt, damit vier Funftel resynthetisiert werden können, so dient die dabei entstehende Wärme auch der Wärmeökonomie des Gesamtorganismus. Sie ge-

hört zu jener Calorienproduktion, die der Organismus des Warmhlüters das eine Mal für seine Wärmeerhaltung dringend braucht, unter anderen Umständen ist er gezwungen, weil es sonst zu einer Üherhitzung käme, nach außen mit seinen physikalischen Mitteln auch diese Wärme abzugehen, so etwa wenn bei heißem Wetter und Muskelarheit es mit diesem Ziel der Entwärmung zum Schweißaushruch kommt, leichter beim Fettsuchtigen wie heim Mageren.

Mein jetziger Mitarheiter, S. G. ZONDER¹, ist so weit gegangen, nur das als "Stoffwechsel" zu hezeiehnen, was als energieliefernde Oxydation aufzufassen ist. Er empfand mit Recht die Schwierigkeit der Begriffshildung "Stoffwechsel" oder gar "Stoffwechselkrankheit", wenn man zu ihr jede stoffliehe Änderung im Organismus überhaupt rechnet. Denn man kann in der Tat fragen, giht es irgendein Geschehen, bei dem nieht chemisehe oder physikalisch-chemische Zustandsänderungen ahlaufen? Welche Ahweichungen von der Norm sollte man hei solcher Verallgemeinerung dann nicht als "Stoffweehselkrankheiten" hezeiehnen?

Dennoch scheint mir der Maßstah nur energieliefernde Prozesse im Sinne von Wärmehildung, die ührigens nicht nur oxydativer Art sind, zum Stoffwechsel zu rechnen, auf erhehliche Bedenken zu stoßen, noch mehr, wenn wir nur eine Störung in der gesamten Energiehilanz im Sinne vermehrter oder verminderter Oxydationen hierfür anerkennen. Der Vollhasedow wäre dann eine Stoffwechselkrankheit, seine geringen Grade, die nicht selten normale Oxydationswerte zeigen, wären es nicht. Der Diahetes, der für gewöhnlich, hilanzmäßig hetrachtet, keine Störungen des Energichaushaltes erkennen läßt, würde nicht zu den Stoffwechselkrankheiten gehören. Für die Fettsucht ist es ja hosonders hekannt, wie noch immer der Streit um die Frage geht, oh die Einsparung des Fettes auf einen geringeren Verhrauch zu heziehen ist, eine Betraehtungsweise, durch die man sehr zu Unrecht Mast aus Eßsucht oder Faulheit scharf ahgrenzen wollte von der echten endogenen, biologisch hedingten Fett-"Sucht" mit Veränderung der intermediären chemischen Ahläufe. Die endokrinc Magersucht zeigt erniedrigte Oxydationen - wo zögen wir auch nur die Grenze zwischen den innersekretorischen und den "Stoffweehselkrankheiten"?

Mir seheint, daß alle Grenzsetzungen theoretisch versagen, denn auch den Ausfall einer einzelnen intermediaren Abhaufunktion wird man nicht umhin können unter dem Gesichtspunkt des "Metabolismus" zu seben und dabei nicht vergessen durfen, daß dieses Wort die übernationale Prägung fur den deutschen Ausdruck des "Stoffweobsels" ist.

Ich denke bei solchen einzelnen intermediären Störungen z. B. an jenen Stop im Ahbau, der offenbar bei der Homogentisinsäure vorkommt, also an die Fälle von Alkaptonurie, bei denen Karscn² gerade jenen intermediären Stillstand eingehend studiert hat, hier nur als Beispiel für viele ähnliche Störungen.

¹ ZONDEK, S. G., u. F. MATAKAS: Über den Energiestoffwechsel und seine klinische Bedeutung. Klin. Wschr. 1931, H. 1.

^{*} Katscn: Alkapton und Aceton. Dtsch. Arch. klin. Med. Bd. 127, H. 3/4, 1918; Bd. 134 H. 1/2.

Dieser propaedeutische Auftakt zu einigen wenigen Stoffwechselproblemen schien mir nötig, damit wir die Berechtigung einsehen, die chemischen Vorgänge im Organismus stets unter zwei ganz verschiedenen Gesichtspunkten zu sehen und üher dem einen den anderen nicht geringer zu achten: den intermediaren chemischen Einzelvorgängen und den äkonomischen der thermo-dynamischen Energiehilanz.

Fast scheint es mir, daß unter dem zunehmenden methodischen Können der klinischen Chemie der große Gesichtspunkt jener meßhar energetischen Einregulierung des Warmhluters mit seiner Lokomotion in die wechselnden Umweltshedingungen zu gering geachtet wird.

Diese Betonung ist mir nicht wichtig wegen der Definition der "Stoffwechselkrankheit" — diese läßt eine exakte Definition üherhaupt nicht zu —
sondern weil ich gerade heim Fettsuchtsprohlem, mit dem ich mich seit langem
hesonders heschäftigt hahe, werde aufzeigen müssen, wie man freilieh in die Irre
ging, als man meinte, hei keiner Krankheit müsse, so einleuchtend wie hier, die
Ersparung sich allem vom Standpunkt der Bilanz aus losen lassen, wo sid in der
Anhaufung der oft monstrosen Fettmassen zum Ausdruck kommt. Ich hehaupte aher, gerade vom klinischen "Anschauen" ausgehend, daß die Fettmassen,
an ganz verschiedenen Stellen angehäuft, zeigen, daß die Fettsucht in erster
Linie ein Prohlem des intermediären Stoffwechsels ist, ehenso wie die endogene
Magersucht oder der Diahetes, selhst der Basedow — und doch kann man mit
gleichem Recht sie alle in das Kapitel der endokrinen Krankheiten einreihen,
wie erst recht in das Kapitel der Regulationsstörungen.

Niemals ist aher deshalh der Vorwurf berechtigt, dem 1ch nicht entgegnen wurde, wenn er mir nicht einmal gemacht ware, daß mit dieser Einstellung gegen das Gesetz von der Erhaltung der Energie verstoßen wurde. Immer wird das Fett, auch wenn es in Massen sich anhäuft, aus organischem Nahrungsmaterial stammen, ehensowohlaus den Kohlehydraten der Nahrung wie den Fetten. und eine ideale Jahreshilanz, wie sie methodisch auch nicht mit hesten Apparaturen gewonnen werden kann, wird dabei nichts Entscheidenderes zeigen als das so exakte Maß der Wasge. Man hat trotz eines enormen Aufwands an Versuchen und Dialektik zum Schluß nichts anderes eingesehen, als daß ein Mensch zugenommen hat, weil er Fett angehauft hat. Wissenschaftlicher Scharfsinn und Fleiß ist verpuift, um Selhstverständliches zu beweisen, - als wenn man heim Diahetiker nachweisen wurde, daß die Zuckermengen, die im Harn zu Verlust gehen, nicht im Energiehaushalt Verwendung gefunden hahen. Die Reserven, die der eine als Ballast speichert, der Fettsüchtige, hat der andere nicht als Reserven, sondern als Verluste durch sein Nierenfilter zu buchen, nur das hedeutet, wenn man sich sehr zu Unrecht auf den Energiehaushalt beschränken wurde, die Glykosurie.

Nun gibt es Krankheiten, die endogene Magersucht und der Vollhasedow, die mit entgegengesetztem Vorzeiehen sieh in ihren Gesamtoxydationen unzweifelhaft deutlich verändert verhalten, die Magersucht zeigt meist stark herabgesetzte Oxydationsworte, Erniedrigungen des Grundumsatzes um 30, ja 60%, sie würden noch gewaltiger sein, wenn man sie für das normale Körpergewicht oder die reduzierte Oberfläche des betreffenden Kranken errechnete. Hier wäre beste Gelegenheit der Einsparung von organischem Nahrungsmaterial, also zur Fettsucht, und doch geht die intermediäre Regulationsstörung auf ein entgegengesetztes Ziel hin, auf die Magerkeit, und erzielt diese durch die völlige Unlust zur Nahrungsaufnahme, während das Myxödem mit seinen erniedrigten Grundumsatzwerten nicht anf diese Nahrungskarenz eingestellt ist. Umgekeht zeigen schwerste Basedowfälle gleiche Abmagerungen bis zur Kachexie. Hier können wir unschwer auf die erhöhten Verhrennungen den Verlust an calorischem Material zurückführen. Aber heim marantischen Urämiker oder Careinomatösen hahen Bilanzuntersuchungen normalen O₂-Verhrauch und nichts anderes ergeben, als was jede Waage aussagt, klarer der Aspekt: Kachexie—Siechtum

Niemand erhebt dort den Vorwurf, man dächte daran, an dem Gesetz von der Erhaltung der Energie zu rütteln. Dieses bleibt selhstverständlich unangetastet, auch wenn wir hehaupten, daß für viele Erkrankungen mit Plusoder Minusvariation des Körpergewichts nur das Eindringen in die intermediären Metaholismen uns Zugang zum Verständnis des veränderten hiologischen Geschehens der funktionellen Pathologie bietet.

Für dieses Eindringen in die feinsten Abläufe des Geschehens eigentlich in der einzelnen Zelle bedürfen wir aber methodischer Prüfungen, die uns noch zum großen Teil fehlen. Erst mühsam bahnt sich hier die Erkenntnis den Weg.

Man denke, daß es heute wahrscheinlich ist, daß die Gicht keine Stoffwechselkrankheit ist. Sie ist es dann nicht, wenn man Thannhausers Theorie folgt von der Unfähigkeit der Niere die Harnsäure auszuscheiden — "Retentionsrikämie" — und nach Lichtwirz die allergische Gelenksentzündung ätiologisch mit heranzieht, die zur Harnsäurelösing im Anfall — etwa der Podagra — führt. Dann stände zwar eine chemische Suhstanz, die Harnsäure, auch im Mittelpunkt des Krankheitsgeschehens, aber eine Störung des intermediären Metabolismus, wie sie die Theorie von Bruosch und Schittenhelm annimmt, liegt dann nicht vor.

Man denke weiter an das immer noch ungelöste, scheinbar zentrale Problem des echten Diabetes: Ist es die Unfähigkeit des Organismus, den Zucker zu verhrennen oder wird er vermehrt aus den Depots ausgeschieden, auch vermehrt fahriziert? Vieles spricht dafur, daß heides der Fall ist, ja vielleicht läßt sich heides auf eine ubergeordnete Veränderung des Verhaltens aller Zellen beim Diahetes mellitus zurückführen.

So möchte ich nur einige Analogien aus unserem eigenen Arheitsgebiet aufzeigen, um verändertes Verstehen für diese Stoffwechselfragen zu schaffen.

Will man unter Ausschaltung aller Regulationen die Stoffwechselwirkungen eines einzigen Hormons oder Elektrolyts auf die isolierte Zelle studieren, so wird man, besonders wenn es sich um langfristige Beobachtungen handelt, das suhtile Verfahren der Gewehezuchtung heranziehen können. Bei solchen Versuchen,

die Goldner und E. Klee-Rawidowitschi ausgeführt hat, ergab sich, daß die überlebende Bindegewebszelle (emhryonale Hühnerherzfibroblasten) unter Insulin mehr Zucker aus dem Nährmedium in der Zeiteinbeit verbraucht als unter normalen Verbaltnissen. Da trotz dieses Mehrverbrauches kein wesentlich größeres Wachstum der Zellen zu beobachten war, die Kulturen aber auch nicht schneller zugrunde gingen, ist es wahrscheinlich. daß der unter Insulin vermehrt eingestromte Zucker in irgendeiner Form in den Zellen abgelagert wird.

Damit erhielte die von E. J. LESSER aufgegriffene, später von ihm wieder verlassene, schließlich erneut modifiziert vertretene These von Macleod eine wesentliebe Stütze, daß es durch Insulin an den gesamten Korperzellen zu einem vermehrten Zuckereinstrom und zu einer besseren Glykogenfixation kommt. Dabei bleibt weiter unentschieden, oh der Weg über eine Änderung der Zelloberfläche oder über veränderte Fermentverhältnisse in den Zellen gebt oder über einen rein chemischen "Stop", bzw. einer Förderung in der Umwandlung von Zucker zu Glykogen.

Fur das Adrenalin ließen sich an solchen Zellknlturen entsprechende Verbaltensweisen zeigen. Hier nimmt in einer ersten Phase die Zellkultur weniger Zucker aus dem Nährmedium auf und kehrt erst nach einer gewissen zu einem normalen Zuckerverbrauch zuruck.

Bei gleichzeitiger Gabe von Adrenalin und Insulin in bestimmtem Verhältnis läßt sich die Insulinwirkung hemmen - eins Bestätigung des bekannten vorbandenen Antagonismus der beiden Hormone, der auch im Gesamtorganismus gilt.

Daß diese am Modellversuch der isolierten überlebenden Zelle gewonnenen Befunde des direkten Hormonangriffes an der Peripberie nicht nur theoretische Bedeutung baben, das zeigen Untersnchungen meines Assistenten Brentano? uber die Adrenalmwirkung auf den Muskelglykogenhaushalt, die am Ganztier ausgeführt worden sind. Hier ergab sich, daß die Adrenalinwirkung auch nach Durchschneidung des Nerven voll zum Ausdruck kommt. Sie wird allerdings scheinbar verdeckt durch eine primäre Glykogenanreicherung des Muskels bei der Nervendurchschneidung selbst. Zieht man dieses verschiedene Ausgangsniveau aber in Betracht, so bleibt prinzipiell und qualitativ die Adrenalinwirkung auf den innervierten wie auf den entnervten Muskel die gleiche.

In dieselbe Richtung der Hormonregulation weisen andere Versucbe aus unserer Klinik. Mislowitzer and Silver baben im Experiment gezeigt, daß die Adrenalinhyperglykamie, also die normale Regulation des Zuckerstoffwechsels, abhängig ist von dem Zustande des übrigen hormonalen Systems. insbesondere der Schilddruse. Beim hyperthyreotischen Tier bleibt die

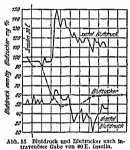
¹ GOLDNER u. KLEE-RAWIDOWITSCH: Unveröffentlichte Versuche.

³ Brentano: Zur Frago der nervösen Vermittlung der Adrenalmwirkung auf das Muskelglykogen, Naunyn-Schmiedebergs Arch. Bd. 165, H. 5/6, 1932.

MISLOWITZER u. SILVER: Studien über die Adrenalinhyperglykämie. Z. exper. Med. Bd. 78, H. 5/6, 1931.

Adrenalinhyperglykämie aus, denn Thyroxin führt neben anderen Erscheinungen fruhzeitig zu einer Glykogenverarmung der Leber. Das haben in Bestätigung älterer Untersuchungen von CRAMER auch DRESEL und GOLDNER¹ gefunden.

Diese Beobachtung hat für die Klinik nicht geringe Bedeutung. Wenn auch bisher der zablenmäßige Beweis dafur fehlt, daß beim Basedow Leberschäden gehäuft auftreten, so gilt doch in der ärztlichen Empirie stets ein Ikterus bei Basedow als ernste Erkrankung. Dieser Erfahrungssatz findet jetzt in der Glykogenverarmung der Basedowleber, die dem Pathologen zwar schon lange bekannt, der Klinik aber fremd war, seine biologische Grundlage. So finden wir auch bei der Bilirubinbelastungsprobe beim Basedow häufig pathologische Kurven und ebenso ergibt die Funktionsprüfung der Leber mit Lävulose, gegen die freilich



Einwände bestehen (siehe Kap. 6), hier nie normale Werte (Kußelmann). Auch die Verarmung der übrigen Gewebe (Muskel) an Glykogen scheint mir eine wichtige Brücke zum Verständnis der Kreislaufsymptome des Basedow (siehe später).

Für die Klinik hat die endokrine Korrelation des Kohlehydratstoffwechsels Kucet-Mann² recht klar gezeigt, indem er nachwies, daß bei der Insulinhypoglykämie die Symptome des hypoglykämischen Shocks nicht ausschließlich von der Größe der Blutzuckersenkung abhängen, sondern gleicherweise von der Stärke der Gegenregulation, d. h. von der Menge an Adrenalin, die im hypoglykämi-

schen Sbock in die Blutbahn gelangt. Untersneht man nämlich nach einer Insulininjektion parallel mit der Blutzuckerkurve das wechselnde Verhalten des Blutdrucks und des leukocytären Blutbildes, so kann man feststellen, daß es, wenn der Blutzucker unter eine bestimmte, für die einzelnen Individuen nicht gleiche Zahl gesunken ist, zu einer systolischen Blutdrucksteigerung und diastolischen Senkung kommt (Abb. 55). Ein primäres Absinken der Gesamtleukocytenzahl ist nach Eintritt des bypoglykämischen Zustandes von einer ausgesprochenen Hyperleukocytose mit beträchtlichem Anstieg der Lymphocyten gefolgt. Ferner konnte Kugelmann nachweisen, daß mit dem Einsetzen des bypoglykämischen Zustandes pathologisch vergrößerte Milzen sich außerordentlich stark verkleinerten. Blutdruckverbalten, Milzverkleinerung und die Reaktion im weißen Blutbild aber gelten als ausgesprochene Symptome einer Adrenalinwirkung. Und

¹ DRESEL, GOLDNER u. HIMMELWEIT: Zum Basedowproblem. Disch. med. Wschr. 1929, Nr. 7.

² Kugelmann: Über die Beziehungen zwischen Insulin und Adrenalin im menschlichen Organismus, Klin. Wschr. 1931, H. 2.

auch die eindrucksvollen Allgemeinreaktionen der Kranken im hypoglykämischen Shock: Herzklopfen, Zittern, Blässe und Druckgefuhl über dem Sternum sind uns nach Adrenalminjektion nur allzu bekannt.

In diesem Zusammenhang ist die Kreatinurie als Maß des Muskelglykogenhaushaltes, die mein Mitarbeiter Brentano¹ gefunden und in letzter Zeit systematisch ausgearheitet hat, wichtig. Aus seinen Versuchen ergab sich ganz allgemein, daß das Glykogen des quergestreiften Muskels sehr viel leichter angreifbar ist, als hisher angenommen wurde. Durch Parallelbestimmung des Kreatins im Harn und des Glykogeus im Muskel ließ sich im Tierversuch zeigen, daß offenbar jede Kreatinurie mit einer Glykogenabnahme im Skeletmuskel einhergeht und daß jeder Eingriff, der zu einem Glykogenschwund im Muskel fuhrt, von einer Kreatinurie begleitet ist. Dabei scheint für die Größe der Kreatinurie nicht der beim Schwund erreichte absolute Glykogengehalt des Muskels maßgehend zu sein, sondern der Umfang und die Geschwindigkeit, mit der der Glykogenschwund vor sich geht. Umgekehrt reagiert, wie BRENTANO weiter fand, der Skeletmuskel auf das Aufhören einer Kreatinurie mit einer sehr erheblichen Glykogenzunahme. Eine Ausnahme hiervon bildet lediglich die Kreatinurie nach Thyroxinvergiftung. Das Auffallende an diesen Befunden ist, daß die enge Verknupfung des Glykogen- mit dem Kreatinstoffwechsel nur fur das Muskelglykogen gilt, während für das Leberglykogen jeder Zusammenhang mit dem Kreatinhaushalt fehlt.

Diese Befunde geben einen praktisch sehr wichtigen Hinweis auf die Bedeutung und Bewertung der so häufig auftretenden und bisber so schwer klinisch einzuordnenden Kreatinurie.

Der Wert der Untersuchungen Brentanos liegt aher vielleicht nicht nur in der neu gewonnenen Kennthis über das Wesen der Kreatinurie als solcher. Er scheint mehr noch in dem Umstand zu bestehen, daß damit ein entscheidender Schritt in der Erforschung der intermediären Stoffwechselvorgänge der "Peripherie" getan wird, besonders der Muskulatur, der — rein quantitativ und offenbar in seinem Anteil am Gesamtumsatz betrachtet — größten Organmasse unseres Körpers, die bisher von der Klinik zugunsten der inneren Organe allzusehr vernachlässigt wurde.

Sicherlich mit Unrecht. Denn emmal scheint der von Brentano studierte Glykogenzerfall in der quergestreisten Muskudatur — im Gegensatz zu unseren bisherigen, allerdings mehr in spekulativen Bahnen und kaum auf der Basis des Experiments sich hewegenden Vorstellungen über die Physiologie des Muskelglykogens — doch ein außerordentlich häufiges Ereignis zu sein. Es tritt nicht

Bernand: Untersuchungen über die Entstehung der Kreatinurie. II. Mitteilung: Die Beziehungen zwischen Kreatinurie und Musikelglykogen. Arch. f. exper. Path. Bd. 165, S. 21, 1930. — Zur klimschen Bedeutung der Kreatunurie. Disch. med. Wecht. 1932, Nr. 18.
 Über die Beziehungen der Kreatinurie zum Musikelglykogen beim Menschen. Z. klin. Med. Bd. 120, S. 249, 1932. — Bettrag zur Physiologie und Pathologie des Ketonkörperstoftwechsels. Habhitationsschrift, Berhn 1932.

nur beim Diahetes oder anderen schweren Schädigungen, wie heim Hunger oder der Narkose auf, sondern ehenso leicht anch im Anschluß an viel weniger bedeutende Noxen, so etwa schon hei einem harmlosen Infekt, einer Erkältung, einem Diatfehler oder ähnlichen ganz geringfügigen Ursachen.

Die Bedeutung dieser Stoffwechselstörung, deren Wesen Brentano in einem Glykogenzerfall in der Skeletmuskulatur erkannte und deren ansnahmslose und gleichzeitige Verknüpfung mit dem Phänomen der Kreatinurie er für die klinische Diagnostik dieses Vorgangs nutzbar machte, liegt aher nicht nur in der Häufigkeit, mit der sie anzutreffen ist. Sie liegt auch nicht nur in der jedenfalls recht erhehlichen Verschiehung energetischer Potentiale, zu der ein plötzliches Verschwinden sehr großer Mengen einer so energiereichen Substanz, wie sie das Muskelglykogen vorstellt, im Energiehaushalt des Körpers führen muß. Die Bedeutung dieser Störung scheint vielmehr gerade auch in den Auswirkungen zu liegen, die ein solcher Glykogenzerfall offenbar auf den uhrigen Organismus hat.

So hat Brentano weiter zeigen können, daß es bei solchen Kranken immer auch zu einer erhehlichen Umstellung im Fettstoffwechsel kommt. Bei jedem Fall von Kreatnurie, bei jedem Glykogenzerfall im Muskel also, kommt es zu einer vermehrten Bildung von Ketonkörpern, sowohl "endogen" - eine Bezeichnungsweise, die von Brentano in Analogie zu anderen Stoffwechselgehieten, etwa dem Harnsäurestoffwechsel, vorgeschlagen worden ist aus dem körpereigenen Fett durch vermehrten Abhau, als auch ..exogen", d. lı. aus solchen Ketonhildnern, die dem Körper von außen per os zugeführt wurden. Diese Ketonkörpermehrhildung gibt sich in den meisten Fallen nicht in einer Hyperketonamie oder Ketonurie zu erkennen. Das geschieht deswegen, nicht, weil die Beseitigung und Weiterverarbeitung der mehr gebildeten Ketonkörper bei solchen Kranken ebenso prompt und schnellerfolgt wie heim Gesunden. Sie ist aher durch eine von Brentano gewahlte hesondere Versuchsanordnung erst zu erkennen, die auf pharmakologischem Wege die Funktion der Keton-körperheseitigung aufhebt, ohne dabei die Ketonhildung zu stören, oder aber, indem man (hei der Prüfung der exogenen Ketonhildung) ketonhildendes Material in reichlichem Üherschuß von außen zufuhrt. — Natürlich lassen auch die Falle mit spontaner Hyperketonamie oder Ketonurie niemals eine Kreatinurie vermissen.

Brentano deutet die gesteigerte Ketonbildung als den Ausdruck eines Regulationsmechanismus, der hei jedem Glykogenzerfall in der Skeletmuskulatur in Tätigkeit tritt. Dieser stellt seiner Ausicht nach den Versuch des Organismus vor, aus Fett Kohlehydrat zu machen und so wieder das zu Verlust gegangene Glykogen, die zu einer ökonomischen Muskelarbeit unumgänglich erforderliche Energiequelle, zu ersetzen. Brentano schließt sich damit der alten, allerdings auch heute noch unhewiesenen Anschauung von Minkowski an, daß die Ketonkörper eine Zwischenstuse bei dem Übergang von Fett in Kohlehydrat sind.

Sollten sich diese Untersuchungsergebnisse hestätigen, so müßten wir unsere heute noch geltenden Anschauungen üher die Rolle der Leher im Ketonkörperstoffwechsel gründlich revidieren. Denn diese Bechachtungen führen zwangsläufig zu dem Schluß, daß der Umfang, in dem Ketonkörper von der Leher gehildet werden, in allererster Linie von dem Zustande der Muskulatur (vielleicht darf man auch sagen: von ihren Bedürfnissen) reguliert wird Die Leher bzw. der Zustand des Leherglykogens spielt, solange sie im Zusammenhang mit dem Organismus arbeitet, hei der Ketonbildung nur eine mittelbare Rolle als reine Fahrikationsstatte für diese Suhstanzen. Die Produktionsgroße jedoch wird ihr offenbar in allererster Linie von extrahepatischen Faktoren diktiert, namlich vom Zustande des Muskelglykogens. Diese Auffassung steht nun in diametralem Gegensatz zu der heutigen Lehre, die, wie ja allgemein hekannt, hesagt, daß nur der Glykogenhaushalt in der Leher fur die Bildung der Acetonkörper bestummend sei und daß umgekehrt die Vorgänge des Kohlehydratstoffwechsels in der Peripherie, besonders in der Muskulatur, zum Ketonkörperumsatz in keiner Beziehung stünden.

Wenn aher eine Mehrhildung von Ketonkörpern in der Leber die normale und regelrechte Reaktion auf einen Glykogenzerfall in der quergestreiften Muskulatur darstellt, wird man auch nicht mehr wie hisher jedes vermehrte Auftreten von Ketonkorpern als Zeichen einer Leberschädigung auffaesen dürfen. Brentano geht eogar eo weit, zu hehaupten, daß es sich dabei immer um den Auedruck geradezu einer Intaktheit jener Partiarfunktion der Leber handelt, der die 3-Oxydation der Fettsauren ohlegt. Er etutzt eich dahei auf die Beohachtung, daß in der Tat hei allen Fallen von Ketonkorpermehrbildung (auch hei den eigenthchen Lehererkrankungen im engeren Sinne, eowest eie eine solche aufweisen) ein Glykogenzerfall in der Peripherie bzw. eine Kreatinurie ohne Ausnahme gefunden wird, d. h. also der nach seiner Ansicht eigentliche, adaquate und unmittelbar auslösende Reiz für diesen Vorgang, wahrend jedoch gleichzeitig in der allergrößten Mehrzahl dieser Fälle irgendeine Leherschädigung (sieht man von den eigentlichen Leberkranken ab), insbesondere eine Glykogenverarmung der Leber, mit unseren Untersuchungsmethoden nicht nachweisbar ist. Ist aber eine Mehrhildung von Ketonkörpern der Ausdruck einer intakten Leberfunktion, so wird man sich vorstellen können, daß es Zustände, Erkrankungen der Leher geben konnte, hei denen diese Funktion beeintrachtigt ist. Tatsaehlieh konnte Brentano die Beobachtung machen, daß bei sehweren Leberschädigungen (z. B. bei Cirrhosen) eine Ketonkörpermehrbildung fast völlig ausbleibt, wenigstens unter solchen Versuchsbedingungen, die sonst dazu führen. Kurzum, wir kommen auf diese Weise zu dem Schluß, daß eine kraftige Ketonbildung nur einer gesunden Leber moglich ist, wahrend das Fehlen einer solehen Leistung unter den Umstanden, wo Ketonkorper sonst vermehrt gebildet werden, eine kranke Leber anzeigt.

Dies alles Beispiele fur die intermediäre Regulation und auch fur das Zu-

Dies alles Beispiele fur die intermediäre Regulation und auch fur das Zusammenwirken der einzelnen Hormone miteinander bei den Stoffwechselvorgängen. nur beim Diahetes oder anderen schweren Schädigungen, wie beim Hunger oder der Narkose auf, sondern ebenso leicht nuch im Anschluß an viel weniger bedeutende Noxen, so etwa schon bei einem harmlosen Infekt, einer Erkältung, einem Diatschler oder ähnlichen ganz geringfügigen Ursacben.

Die Bedeutung dieser Stoliwechselstörung, deren Wesen Brentano in einem Glykogenzerfall in der Skeletmuskulatur erkannte und deren ausnahmslose und gleichzeitige Verknipfung mit dem Phänomen der Kreatinurie er für die klinische Diagnostik dieses Vorgangs nutzbar machte, liegt aher nicht nur in der Häufigkeit, mit der sie anzutreffen ist. Sie liegt auch nicht nur in der jedenfalls recht erbehlichen Verschiehung energetischer Potentiale, zu der ein plötzliches Verschwinden sehr großer Mengen einer so energiereichen Substanz, wie sie das Muskelglykogen vorstellt, im Energiehaushalt des Körpers führen muß. Die Bedeutung dieser Störung seheint vielmehr gerade auch in den Auswirkungen zu liegen, die ein solcher Glykogenzerfall offenhar auf den ührigen Organismus hat.

So hat BRENTANO weiter zeigen können, daß es bei solchen Kranken immer auch zu einer erhehlichen Umstellung im Fettstoffwechsel kommt. Bei jedem Fall von Kreatinurie, bei jedem Glykogenzerfall im Muskel also, kommt es zu einer vermehrten Bildung von Ketonkörpern, sowohl "endogen" - eine Bezeichnungsweise, die von Brentano in Analogie zu anderen Stoffwechselgehieten, etwa dem Harnsäurestoffwechsel, vorgeseblagen worden ist aus dem korpereigenen Fett durch vermehrten Ahbau, als such "exogen", d. l., aus solchen Ketonhildnern, die dem Körper von sußen per os zugeführt wurden. Diese Ketonkörpermehrhildung giht sich in den meisten Fällen nicht in einer Hyperketonimie oder Ketonurie zu erkennen. Das gesebieht deswegen, nicht, weil die Beseitigung und Weiterverarheitung der mehr gebildeten Ketonkorper bei solchen Kranken ehenso prompt und schnell erfolgt wie beim Gesunden. Sie ist aber durch eine von Brentano gewählte hesondere Versuchsanordnung erst zu erkennen, die auf pharmakologischem Wege die Funktion der Ketonkörperbeseitigung aufheht, ohne dahei die Kctonhildung zu stören, oder aher, indem man (hei der Prüfung der exogenen Ketonbildung) ketonbildendes Material in reichlichem Überschuß von außen zuführt. - Natürlich lassen auch die Falle mit spontaner Hyperketonamie oder Ketonurie niemals eine Kreatinurie vermissen.

Brentano deutet die gesteigerte Ketonhildung als den Ausdruck eines Regulationsmechanismus, der bei jedem Glykogenzerfall in der Skeletmuskulatur in Tätigkeit tritt. Dieser stellt seiner Ansicht nach den Versuch des Organismus vor, aus Fett Kohlehydrat zu machen und so wieder das zu Verlust gegangene Glykogen, die zu einer ökonomischen Muskelarbeit unumgänglich erforderliche Energiequelle, zu ersetzen. Brentano schließt sich damit der alten, allerdings auch beute noch unhewiesenen Anschauung von Minkowski an, daß die Ketonkörper eine Zwischenstufe bei dem Übergang von Fett in Kohlebydrat sind.

Schwierigkeiten liegen auch in der Methodo der Bilanzhestimmung selbst hegründet, da keine siehere Maßeinheit vorhanden war, nuf die die Versuehsergehnisse heim Fettsüchtigen im Vergleich mit den Normalen zu heziehen sind. Auch die jungst von Bernhard mitgeteilten Befunde üher auffällig große "negative Phasen" nach Arbeitsleistung bei Fettsüchtigen scheinen nicht den Einwendungen standzuhalten. Magnus-Levy hat gerade diesen Befunden gegenüher mit Recht darauf hingewiesen, daß es mehr als unangehracht ist, Zahlen, die sich aus 10-12 Minuten dauernden Versuchen ergehen, ohne weiteres in 24-Stunden-Werte umzurechnen. Er hat darum die Bernhardsehen Ergehnisse auf die tatsäehlich gelundenen Einsparnngen reduziert und gezeigt, daß sich dann ein Mittelwert von etwa 18 Calorien ergiht, der im Verhältnis zum Tages-Ruheverbrauch von 2848 und zum Arbeitsaufwand von 3206 Calorien nicht in Betracht kommt. Magnus-Levy schließt seine eingehende Kritik mit dem deutlichen Zweifel daran, oh derartige Ersparnisse für die Lösung des Rätsels der Fettsucht überhaupt wesentlich ins Gewicht fallen können. Ähnlich scheint es sich auch mit der spezifisch-dynamischen Eiweißwirkung und der Luxuskonsumption überhaupt (GRAFE) und mit der Bewertung der Muskelleistung eines Tages (LAUTER) für das Fettsuchtsprohlem zu verhalten. Diese Beohachtungen und Befunde sind in ihrer Großenordnung viel zu gering, um aufhellend in die Entstehung der Fettsucht hineinleuchten zu können.

Sicher ist nehen Ersparungen durch geringe Muskelarheit — "das Kapital trägt Zinsen" (Fr. v. Muller) — auch die Steigerung des Appetits und damit die vermehrte Nahrungsaufnahme das einfachste und wohl auch das häufigste Mittel, die Fettdepots zu mehren. Wann aber und wodurch kommt es dazu! Eine Gesamtkostherechnung durch Wochen und Monate vermag etwa zu zeigen — wie es v. Nooden einem getan hat —, daß ein Mensch, weil er nicht mehr im dutten Stock wohnt, ceteris parihus, alljährlich um ein hestimmtes Gewicht (1½ Kilo) zunehmen müßte. Aber gerade das wird heim normalen Mensehen nicht eintreten, denn entweder lindet sein Bewegungsdrang andere Betätigung oder sein Appetit geht zurück. Es bleiht eben nicht alles andere unverändert, wenn die Gesamtsituation eine andere wird.

Der Trieb zur Nahrung und der Trieh zur Bewegung sind nieht psychische Verhaltungsweisen außerhalh der Biologie, sondern Ausdruck physiologischer Regulationen zur Konstanterhaltung des Körpergewichts. So wirken sieh theoretisch zu erwartende Gewichtszunahmen oder -abnahmen oft praktisch gar nicht aus, im Gegenteil: Kennt man doch fast als Normalreaktion etwa bei jungen Krankenschwestern, daß die ungewohnte körperliche Mehrarbeit durch berschießende Appetitsteigerung häufig gerade zur Korpergewichtszunahme fuhrt. Ist es beim mächtigen Bewegungsdrang des Jugendlichen nicht auch die gerade dadurch überschießende Nahrungsaufnahme hei mächtigem Appetit, die dem Körperansatz dient? Es ist so, daß der Körper das, was er zum Wachsen hraucht, fast immer findet, und daß er das, was er zum Fettansatz hraucht, sich auch, und wenn es 10mal mehr ware, aus der Jabresbilanz herausspart —

Aus solcher Betrachtungsweise heraus wird auch mein Postulat ohne weiteres verständlich sein, daß das Problem der Fettsucht ein Problem der intermediären Stoffwechselregulation ist, während die Bilanz ganz sekundärer Natur ist — ein notwendiges Resultat der sich anhäusenden Fettmassen.

Was auch je die exakte Untersuehung der Gesamtbilanz wird aufdecken können, das wird immer nur dem Beweise jener von vornherein selbstverständlichen Tatsache dienen können, daß Körperfett nicht aus nichts wird. Sind aber, wie ich oben gezeigt habe, die Regulationen für Aufbau und Abbau der organischen Nahrungsstoffe weitgehend dem Energiebedarf angepaßt, so werden sich Abweichungen von der Norm oft nur dann zeigen, wenn wir den Stoffwechsel des Organismus besonderen Belastungen aussetzen. Erst dann werden Abweichungen in den Intermediärablaufen erweisbar werden, während sie soust durch zweckmäßige Gegenregulationen noch verborgen bleiben. Diesen Weg bat Kucellann't in seinen Fettsuchtsstudien eingeschlagen, da ist ein Schritt nach vorwärts getan

Konnte man aus den üblichen Stoffwechselbilanzen bisber feststellen, ob ein Menseb wächst oder ausgewachsen ist? Fraglos müßten Idealbilanzen das zahlenmäßig exakt ergeben, aber nichts Wiebtiges würe für Biologie und Klinik damit gewonnen, gelungen ist es im übrigen nur in der Säuglingsepoebe. Sebon für die Gewichtszunahme des Jugendlichen, die doch im Laufe von 20 Jahren das Ausgangsgewicht stetig bis auf das 20 fache ansteigen läßt und noch in der Pubertät Tausende von Gramm im Jahr beträgt, versagt die Bilanzberechnung. Wie gering brauchte aber auch eine tagliche Gewichtszunahme zu sein, um in der üblichen Bestimmung des Ruhe-Nüchtern-Umsatzes noch einen deutlichen Ausschlag zu geben. Bei 40 g Fett täglich — und das wäre sehen eine gewaltige Jahreszunahme — kilmen auf die Dauer einer gewöhnlichen Grundumsatzbestimmung von 10 oder 15 Minuten noch niebt einmal 1 g Fettansatz. Das muß innerbalb der Feblerbreite der Methode verschwinden.

Aber auch bei langfristigen Stoffwechseluntersuchungen baben sich entscheidende Grundlagen für das Verständnis der Fettspeicherung nicht finden
lassen, nur in ganz seltenen Fällen — ich habe das zuerst gezeigt² — findet man
beim Fettsüchtigen einen abnorm niedrigen Stoffumsatz. Diese Fälle sind aber
so vereinzelt, daß sich aus der ungebeueren Literatur hierzu nur wenige Fälle
mit einwandfrei festgestellter Umsatzminderung haben sammeln lassen. Die Bedeutung dieser Befunde bleibt gering, wenn man bedenkt, daß selbst der fett
werdende Fettsuchtige einen erhöhten Grundumsatz zeigen kann, und daß umgekehrt gerade die Fälle ausgesprochenster Magersucht bei der Simmondschen
Kachexie mit vermindertem Grundumsatz einbergehen.

¹ KUOELMANN: Untersuchungen zur Fettsucht als Problem intermediärer Stoffwechselstörungen, Z. klm. Med. Bd. 115, H. 3/4, 1931.

² v. Bergmann: Der Stoff. und Energieumsatz beim infantilen Myrödem und bei Adipositas universalis mit einem Beitrag zur Schilddrüsenwirkung. Z. exper. Path. u. Ther. Bd. 5, 1900. — v. Bergmann u. Striccher. Das Entstehen der Fettusucht mit besonderen Berucksischtigung des Stoff- und Kraftwechsels. Hdb. d. Bioch. Bd. 7, 2. Aufl., 1027.

solcher Familien, sondern gerade nur hestimmte Typen fettleibig werden, während die anderen im gleichen Haushalt lehen und mager hleihen. Es mag offen hleihen. oh diese Tendenz, die jedenfalls endogen im Organismus selhst verankert sein muß, erhmäßig als "Tendenz zur Fettsneht und Magersucht" unmittelhar hedingt ist. oder oh es sich nur um eine Anlage zu hesonderem d. i. verandertem biologischen Gesamtverhalten handelt, die gegehenenfalls in Fettsucht und Magersucht sich äußern kann. Ich glaube immerhin Anhaltspunkte fur das letztere zu hahen, wenn auch eine reine Vererhung sicherlich vorkommt, wie sie DANFORTH an einem Mausestamm hat zeigen konnen, hei dem sich extreme Fettsucht als dominantes Erbmerkmal erwies. Immerhin darf so viel als sicher angenommen werden, daß, während heim normalen Organismus die Organisation durch die ihr zur Verfugung stehenden Regulationen vermehrten Bedarf auch durch Phlegma und gesteigerten Appetit einzudecken suchen wird, beim Fettsüchtigen diese Ausgleichswege entweder noch gestelgert in Anspruch genommen werden - Faulheit, Mast - oder, wenn diese Regulationen nicht ganghar sind, daß andere Möglichkeiten zum Ziele des Fettansatzes zu kommen hestehen. Denn so mancher Fette ißt notorisch nicht viel und ist hehende und keineswegs muskelträge.

Diese Erkenntnis der regulativ bedingten oder gestörten Fettsucht hat RAAB dazu geführt, ein Fettzentrum in Analogie zum Warmezentrum zu postulieren. Es soll nach ihm in Ahhängigkeit von der Hypophyse stehen, denn er konnte im Experiment zeigen, daß, wenn man Hypophysenextrakt subcutan oder in den Liquor injuziert, das Fett aus dem Blut schwindet und die Leher mit Fett angereichert wird. Fur die Konstanz des Korpergewichts hat diese Annahme eines Fettzentrums immerhin einleuchtende Bedeutung. Durch ale werden dann nucht nur jene symmetrischen Formen von Fettansammlungen am Korper als neural bedingte verstandlicher, sondern auch jene Fälle, hei denen etwa nach Überstehen einer schweren Erkrankung akut hochgradige Fettsuicht sich entwickelt, ich hahe akuten Fettansatz wiederholt nach Cholecystektomie hoobachtet.

Wie von den Zentren her ist die Fettsucht auch von den Hormondrüsen reguliert. An historisch erster, de facto an letzter, Stelle steht hier die thyseogene Fettsucht v. Noordens Heute ist der Klinik ganz gelaufig die hypophysare oder Zwischenhirnfettsucht (Dystrophia adiposo-genitalis, Forenicm) und die genitale bzw. Kastrationsfettsucht. Umstrittener ist die insulare Fettsucht, die Falta schon 1913 postiliert hat, indem er den Appetit als vom Inselogan reguliert auffaßte; dieser Fettsucht einer besseren Assimilationshereitschaft hat er dann die hyhride Fettsucht mit hohem Wassergehalt gegenthergestellt.

Ich kann es mur ersparen, anf alle übrigen unter diesem Gesichtspunkt und Ordnungsprinzip aufgestellten und charakterisierten Fettsuchtsformen naher einzugehen, ich mochte weder theoretisch noch praktisch hier scharfe Trennungstruche ziehen. Fuhrt doch auch diese Ordnung und Unterordnung nicht tiefer in das Verstehen der Fettsucht ein als die Erkenntnis gestörter vegetativer Regulationen in ihrer Bedentung fur die Fettsucht überhaupt. Dissimilatorisch und assimilatorisch wirkende Hormone, antagonistisches und

wenn er nur die Fettsuchtstendenz hat; ganz analog der Wachstumstendenz. Aber der exakte Bilanzstoffweebselforscher merkt es nicht und kann es nicht merken.

Das ärztliche Betrachten nicht nur am Krankenhett, sondern auch sonst im Alltage zeigt demgegenüber mit großer Deutlichkeit, daß innere endogene Faktoren das Fett- und Magerworden entscheidend bedingen. Wenn ich auch nicht so weit wie Bienen und Gigon gehen möchte, jede Form der Fettsucht als endogen anzusehen, so bin ich doch darin mit ihnen einig, daß die Fälle reiner Mast- oder Faulheitsfettsucht außerordentlich selten sind. Wie sehwer ist es auch im Einzelfall zu entscheiden, ob jener Mensch fett wird, weil er soviel ißt, oder ob seine Eßlust zugehört der Tendenz seines Körpers, fett zu werden – und umgekehrt, ob jene Unlust zum Essen nur dem Wunsche nach der "schlanken Linie" entspringt oder nicht Ausdruck ist der "Sucht" des Organismus zum Magersein.

Wir haben einc Patientin kennengelernt — Kugelmann bat den Fall publiziert! —, die an regelmäßig sich wiederholenden Depressionen leidet und uns orzählt, daß sich bei ihr zu Beginn der Depression jedesmal ein so unerträgliches Hungergefühl einstellt, daß sie es durch Nahrungszuführ kaum stillen kann. Sie ißt in dieser Zeit außer der ührigen, sehr reichlich hemessenen Anstaltskost noch 25—30 "Stullen" Brot pro Tag und nimmt hierhei in kurzer Zeit 16—20 Pfund zu. Sohald die psychische Stimmungslage sich bessert, die Depression verschwidet, stellt sich wieder ein normaler Nahrungstrieb ein. Die Kranke nimmt dam solange wieder an Körpergewicht ab, bis sie ihr Normalgewicht erreicht hat.

Wird diese Frau nun wirklich fett, weil sie zuviel iht? Soll man sie wirklich in die Kategorie der Mastfettsüchtigen einreihen? Oder zeigt sich nicht vielmehr hei ihr deshalb ein so pathologisches Hungergefühl, weil zugleich mit der psychischen Veränderung eine abnorme Tendenz der Gewebe zur Fettspeicherung emgetreten ist?

Das falsche Hungergefuhl, die "Dysorcxie", ist in solchen Fällen gewiß nicht das Produkt unrichtiger Erziebung oder schlechter Angewohnheiten, wie jetzt noch beste Stoffwechselkenner unter pädagogischer Entrustung meinen. Vermehrter Nahrungstrieh und Fettsuchtstendenz scheinen vielmehr Ausdrucksform ein und derselben Regulationsstörung und die scheinhare "Alast'iettsucht sieh oft in tieferem Sinne als endogene Fettsucht dar.

Für die Berufe, bei denen man gemeinbin annumnt, daß sie besonders leicht zur exogenen Fettleibigkeit Anlaß geben, wie Bierhrauer, Fleischer, Gastwirte und Bäcker, hat Julius Bausa an großem Material statistisch finden können, daß Fettleibige dort auch nicht häufiger vertreten sind als in der ührigen Bevölkerung. Auch scheint mir der Einwand v. Noordens, daß in gewissen Familien und Rassen die Fettsucht nur deshalb gehäuft auftrete, weil sich in ihnen Küchen- und Speisegewohnheiten vererben, durchaus nicht das Richtige zu tretfen. Wie sollte man auch sonst die Tatssche deuten, daß doch meist nicht alle Kinder

¹ Kugelmann: Untersuchungen zur Feitsucht als Problem intermediärer Stoffwechselstörungen. Z. klin. Med. Bd. 115, H. 3/5, 1931.

Bild eines Morbus Basedow. Die obere, an sich normale Körperhälte magert ab, während die untere Korperhälte wie vorher fett bleibt (Abb 56). Nach einer Strumektonue bessert sich zwar der Basedow, es kommt zu mäßigem Fettamatz auch in den oberen Körperpartien, die untere Korperhalte bleibt unverandert, ja nummt noch eher an Umfang zu. Nach 20 Jahren etwa kommt die Frau wegen neuer basedousischer Symptome in unsere Beobachtung. Es ist dasselbe Spiel wie bei dem ersten Basedow, nur feblit jetzt naturlich im wesentlichen die Struma. Ein kleiner Knoten hat sich in der alten Narbe neu entwickelt. Atemnöt und Reizhusten weranlassen eine Rontgenaufnahme des Thorax. Dabei finden sich nun, in beiden Lungenfeldern zerstreut, kreiserunde Schatten. Nachdem aus dem Knoten am Halse eine Probeexcision vorgenom-

men worden ist, die reines Schilddrusenparenchym gezeigt hat, mussen dieso Schatten als versprengte Schilddrusenkeime aufgefaßt werden. Die nabeliegende Vermutung einer malignen Neubildung konnte fallen gelassen werden, da wir über mehrere Jabre die Frau beobachteten und weder ein Wachstum dieser Keime noch sonst einen Hinweis für eine bösartige Entartung gefunden haben Jetzt, im Frühjahr 1932, keht sie zurück, diesmal zeigt plotzbeh der Knoten am Halso ausgesprochene Wachstumstendens — dennoch erweist die neue Probeexcession den alten benignen Befund

Was ist hier vorgegangen? Der Fall bietet ein lehrreiches Beispiel der Internediarvorgänge. Vielleicht durch ovariellhormonale Storung bei der Graviditat wird in einem bestimmten Körperabschnitt die Tendenz zur Fettsucht geweckt. Die sonst regulativ eingreifende Schilddrüse vermag dem nicht zu steuern, sondern fuhrt nun durch Überproduktion von Sekret — moglicherweise aher auch begünstigt durch hesonderes Verhalten anderer Organe — zur Hyperthyreose, Nach Entfernung der Schilddrüse kommt es durch Wachstum und Instrichungen der wahrsteinlich embryonal angelegten versprengten Schilddrüsenkeime



Abb 56 Morbus Basedow mit paraplegischer Fettsucht

in der Lunge wieder zur Thyreotoxikose. Die lipomatose Tendenz der Peripherie bleibt aber vollig unbeeinflußt.

Das weitgehend selbstandige — wenn auch nieht unabhängige — Gewebsverhalten ist es, das uns immer wieder bei der Fettsucht entgegentritt, aber uns ja auch sonst im klurschen Erleben begegnet, manchmal sogar als paradoxe Erscheinung, wenn etwa bei einem Basedow ein lokalisiertes Myxodem auftritt, wie es Goldensten beschrieben hat. Auch Epyrkoge erkennt diese periphere Selbständigkeit an, wenn er kurzlich eine lokale Insulintherapie bei torpiden Hautgeschwuren fordert.

GOLDNER, Basedow mit lokalisiertem Myxödem. Z. klin, Med. Bd. 114, H. 5/6, 1930.

v Bergmann, Funktionelle Pathologie

synergistisches Spiel, enge Zusammengehörigkeit und Beeinflussung der intermediären Vorgänge im Eiweiß-, Kohlehydrat- und Fett-Ah- und Aufbau als Gewehsverhalten durch Zentren, Nerven und Hormone reguliert, also erst das Studium der Gesamtheit der Intermediärvorgänge werden uns fur die Entstehung der Fettsucht tiefere Einhlicke ermöglichen.

In dieser Erkenntnis und in hewnßtem Gegensatz zu jenem Standpunkt, der in der Fettsuchtsentstehung nur ein Problem des Gesamtstoffwechsels sieht, habe ich unter besonderer Hervorhebung des dritten bisher am meisten vernachlässigten Koeffizienten neben Zentrum und Hormon, des peripheren Gewebsverhaltens meine Hypothese von der "lipomatosen Tendenz" der Fettsuchtsentstehung aufgestellt". Sie ist zuerst bekannt geworden in der Darstellung der Fettsucht im Lehrbuch von Mehreng und Krehe, die mein Lehrer Friedrich Kraus gegeben hat und in der er diese meine Anschauung entwickelte.

Aus einfachem Beobachten am Krankenbett ist diese Hypothese erwachsen. Wie sollte man anders etwa das Lipom, das bei keiner Kachexie verschwindet, verstehen, wie die schon hei normalen Individuen vorhandene besondere Avidität versehiedener Fettgewehspartien zur Fettspeicherung (Bauch, Nates, Waden, Hüften, Mammac, Ohersehenkel) oder wie den Vorgang, daß bei Fettgewebsschwund gerade die Region solcher lokalisierten Fettansammlungen häufig nicht hetroffen wird — als durch die Annahme einer hesonderen im Gewehe selbst verankerten lipomatösen Tendenz.

Ein besonders hübsches Beispiel dafür hietet das Transplantat eines Stückes der Bauchhaut auf den Handrücken desselhen nichtfetten Mädchens. Als dieses nach vielen Jahren einen Fetthauch hekommt, wuchert nur das transplantierte Stück der Bauchhaut auf seiner Hand, während die Hände sonst schlank hleiben. Auch die hemiplegisch und paraplegisch angeordnete Fettsucht wird unter dieser Anschauungsweise erst voll verstandlich, wird doch durch die Annahme der lipomatösen Tendenz oder, wie Julius Bauer sich ausdruckt, der Lipophilie, keineswegs die Abhängigkeit von der zentral-neuralen Regulierung einerseits, und der endokrinen Regulierung andererseits vernachlässigt. Aber wie wir auch sonst gewohnt sind, bei pathogenetischen Problemen die Peripherie in ihrer Gewebsreaktion und das humorale Verhalten in Betracht zu zieben, so sollte die Reaktionsbereitschaft des Erfolgsorgans hier ganz besonders hervorgehoben werden. Die Aufmerksamkeit auf diesen Punkt zu lenken, war das Wichtigste an der Hypothese von der lipomatosen Tendenz.

Eine Frau, die bis zu ibrer ersten und emzigen Gravidität von normaler Körpergestalt ist wird plötzlich nach der Entbindung an der gamzen unteren Körperhällte, ausgehend von den Hulten, extrem fett. In den nächsten Jahren entwickelt sich bei ihr das klassische

¹ V. Beromann, G.: Die Fettsucht (Storungen des Allgemeinstoffwechsels). Handb. der Biochemie des Menschen und der Tiere. Bd. 4, 1. Aufl. 1908; — s. a. G. v. Beromann u. F. Stroebe: Das Entstehen der Fettsucht. Handb. der Biochemie Bd. 7, 2. Aufl. 1927.

Olivenol einen Anstieg der Ketonkörper nicht vermeiden kann, so beruht dies doeb offenbar darauf, daß bei ihm nicht genügend Kohlehydrate zum Ahbau der Ketonkorper bereitstehen. Dieses Phanomen ist der Ausdruck einer "exogenen" Mehrbildung von Ketonkörpern, die nach den oben erwähnten Untersuchungen Berntanos für einen Glykogenzerfall in der Skeletmuskulatur charakteristisch ist und bei keinem derartigen Fall (also auch nicht bei der

Glykogenolyse des Fettsuebtigen) vormißt wird. Bremzano sah auch, daß der Fettstiebtige auf Koblebydratentzug ganz erheblieh viel schneller und leichter mit einer Kreatmune reagiert als der Normale. Offenhar kommt es also bei ihm sehr viel leichter und jedenfalls auch haufiger zu einem Glykogensehwund in der Skeletmuskulatur als beim Nichtfettsubthien.

Fur diese Annahme mangelndor vortugbarer Glykogenreserven sprechen auch KuGELMANNS Untersuchungen des
Blutfettes, die so vorgenommen wurden, daß die Versuchspersonen zunächst mehrere
Tage auf gleichmäßige gemischte Kost gesetzt wurden
und nach einer Nuchternhestimmung des Blutfettes eine
kohlehydratfreie und fettreiche
Abendmahlzeit erhielten Dan
wurde in gewissen Intervallen

Tabelle 1. Ketonkorper im Blute nach Ölbelastung bei Gesunden und Fettsuchtigen (nach Kugelmann).

Nr.	Name und Geschi	50 g C 1	Aceton + Acetessigsaure mg;	\$-Oxy- buttersaure mg*;					
Gesunde									
1	LΩ	vor nach	2,6112 3,2768	4,00 4,00					
2	Т♀	vor nach	4,4304 3,5328	4,5 3,125					
3	₩Ç	vor nach	3,072 3,2256	4,625					
		Fettsuc	htigo						
la	В. Ф	vor nach	1,1776 3,6864	5,25 8,125					
1 b	В. ♀	vor nach	1,6896 1,4748	4,25 7,625					
2	Mu.♀	vor nach	2,560 2,5088	3,125 7,25					
3	Mı, ♀	vor nach	2,3040 3,584	4,50 7,00					
4	W. 3	vor nach	1,8432 3,0208	4,875 7,125					
5	0. ♀	vor nach	2,7136 3,1232	5,25 6,625					
6	Zan. Q	vor nach	3,1744 4,6592	5,375 7,675					
7	Zach. 3	vor nach	3,1744 3,1744	8,00 12,50					
8	Th. Q	yor nach	5,6808 7,7312	10,375 15,375					

wahrend der Nacht und am nächsten Vormittag das Blutfett bestimmt. Die auf diese Weise gewonnenen Fettkurven zeigen bei Normalen einen stetigen Abfall bis unter das Ausgangsniveau, während beim Fettsuchtigen zwar zunachst die Werte ebenfalls absinken, aber vom frühen Vormittag an wieder ansteigen und um die Mittagszeit eine Hohe erreichen wie etwa 2 Stunden nach der fettreichen Mahlzeit (Tabelle 2) Dies Ansteigen ist, da von außen kein neues Fett zugeführt wurde, wie Kudelmann meint, durch eine Mobilisation von Fett aus den Depots zu erkläten Die Stärke der Fettmobilisation sei nun aber, wie der Beginn einer Hungerlipamie, abhängig von der Fullung der Glykogenspeieber

LICHTWITZ sieht in dem Begriff von der lipomatösen Tendenz einen glucklichen Gedanken, "der den Keim der Wahrheit birgt. Er ist nicht nur in dem Sinne zu verstehen, daß das Fettgewebe autoehthon erkrankt ist, sondern schließt den Deutungsversuch ein, daß die Fettzellen als Erfolgsorgan auf eine Schadigung ihrer neuro-endokrinen Beziehung mit starker und unangreifbarer Fettfüllung reagieren".

Die experimentellen Untersuchungen der letzten Jahre haben nun meine Theorie auf exakt biologische Grundlagen gestellt.

Schon früher haben Hoffmann und E. Wertheimer gezeigt, daß ausgehungerte und ahgemagerte Hunde nach einer reichlichen Kohlehydratgabe beträchtliche Glykogenansammlungen im Fettgewebe als Zeichen des erfolgenden Fettansatzes und Vorläufer einer Transformation des Kohlehydrates zu Fett aufweisen. Dabei erfolgt diese Glykogenablagerung nicht gleichmäßig überall im Fettgewebe, sondern nur dort, wo wirklieb Fett angesetzt wird. Es fehlt also ebensosehr in den Fettpolstern der Angenhöhlen wie denen der Sohlenhallen, die auch bei Hunger wie bei Mast sich kaum veränderte.

Noch deutlicher hat diese lipomatose Tendenz des Fettgewehes Baur nachweisen konnen und gleichzeitig damit einen Beitrag zur Transformation von Kohlehydraten in Fett in der Peripherie gegeben. Er ging von der Beohachtung eines recht bestandigen Fettkörpers am Hoden einer gewissen Mauserasse aus. War durch exzessives Hungern jener Fettkörper eingeschmolzen, wovon man sich leicht durch Exsturpation des einen Hodens überzeugen konnte, so erhielten die Mause eine reichliche Kohlehydratmahlzeit. In histologischen Untersuchungen fand sich dann massenhaft Glykogen in den aufgelockerten Zellen des zurückgebliebenen Hodenfettkorpers. Da eine Fettleber nicht vorhanden ist, schließt Baur, wie mir scheint mit Recht, einen wesentlichen Fetttransport zu dem Depot in diesem Fall aus und nimmt eine periphere Fettbildung aus Kohlehydraten an, die dorthin transportiert wurden.

Mit einer neuartigen Versuchsanordnung hat Kuoelmann'i Einhlick in intermediare Stoffwechselvorgänge beim Fettsuchtigen zu erlangen versucht. Er setzt die Kranken unter abnorm schwere, einseitige Ernährungshedingungen. Dann zeigte sich bei Patienten, die 2 Tage lang absolut kohlehydratfrei ernährt worden waren und am dritten Tage eine Ohvenolmahlzeit erhalten hatten, daß ihr Blutgehalt an Aceton und β -Oxybuttersaure nach der Ölgabe deutlich anstieg, wahrend er bei den normalen anf dem Nuchternwert hlieb (Tabelle 1).

Wenn auch über die Einzelheiten der Bedingungen, unter denen Ketonkorper entstehen, noch nicht vollige Einigkeit besteht, so wird doch soviel allgemein anerkannt, daß für die Hohe des Ketonkörperspiegels der für Abbauprozesse verfugbare und verwerthare Glykogenvorrat des Organismus maßgehend ist. Wenn hier der Fettsüchtige versagt und bei einer brusken Belastung mit 50 g

¹ Kuurlmann: Untersuchungen zur Fettsucht als Problem intermediärer Stoffwechselstörungen. Z. klin Med. Bd. 115, H. 3/4, 1931.

Dafür, daß der Fettsüchtige sein Fett weniger leicht abbaut als der Normale. scheinen mir auch die Befunde von Brentano¹ zu sprechen, daß es zwar beim Fettsuchtigen hesonders leicht und sehnell zu einer Kreatinurie kommt, also zu einem Schwund des Muskelglykogens, daß jedoch hier - und zwar nur beim Fettsuchtigen - die sonst bei jeder Kreatinurie zu findende spontane endogene Mehrhildung an Ketonkorpern aushleibt, wahrend die exogene Ketonhildung aus ketonhildendem Material, das per os zugeführt wird, nicht nur nicht ungestort, sondern sogar besonders sturmisch verlauft. Diese Beobachtung wird von Brentano so gedeutet, daß die ketonbildende Funktion der Leber beim Fettsüchtigen zwar intakt sein muß und daß infolgedessen die endogene Ketonmehrhildung, die sonst hei jedem Glykogenzerfall auftritt, beim Fettsüchtigen offenhar nur deswegen aushleiben kann, weil dieser weniger imstande ist, seine Fettdepots abzubauen und die Leber auf endogenem Wege mit ketonbildendem Material zu beliefern. Allerdings ist das Fehlen der endogenen Ketonmehrbildung nicht bei allen Fettsuchtigen anzutreifen. Man muß sieh aber vorstellen, daß wohl bei einer großen Zahl dieser Kranken die Adipositas nieht das gesamte Fettgewebe des Korpers befallt, sondern nur mehr oder weniger regionar bleibt. In diesen Fallen wird dann doch noch genugend gesundes Fettgewebe ubrigbleiben, das auf den Reiz der Glykogenolyse im Muskel in normaler Weise mit einem ausreichenden Fettabbau und einer genugenden Belieferung der Leber mit Ketonbildnern reagieren kann. Es wurde nunmehr verständlich sein, wenn unter solchen Umstanden nur eine besehrankte Anzahl von Fettsuchtigen, und zwar nur solebe, hei denen die Adipositas universell ist, d. h. sieh auf das gesamte Fettgewebe des Korpers erstreckt, zu jeglicher endogenen Mehrbildung von Ketonkorpern unfabig ist.

Es erinnert das fast an jene alte Theorie der diabetogenen Fettsucht v. Noor-DENS. Wurden die in der Leber schlechter haftenden Kohlehydrate statt aus der Niere herauszustromen vom Fettgewebe angezogen, so ware ein intermediares Verhalten gefunden, das die meisten Fettsuchtsformen erklart und doeh im Grunde nur eine quantitative Steigerung des Physiologischen ware. Es sind dann fließende Übergange zwischen der Mast- und der Faulheitsfettsucht einerseits gegeben und der endokrinen oder weiter gefaßt der humoral-neuralen sog. endogenen Fettsucht andererseits. Fur die leiehten Grade des gesunden rundliehen Mensehen wurde es sich nur um eine Variation der Konstitution handeln mit fließenden Übergangen bis zu pathologischen Formen, von denen wir wieder sehen, daß sie nicht nur vom Standpunkt des Erfolgsorganes der Peripherie, also vom Fettgewebe aus, betrachtet werden dürfen, sondern im Hinblick auf die Gesamtkonstellation, bei der sicher auch die Leher eine wesentliche Rolle spielt. Wenn auch die Leher des Fettsuchtigen zweifellos nicht immer glykogen- oder fettarm ist, so scheint es doch hier wie sonst im pathologischen Geschehen nicht so sehr auf den statischen Zustand wie auf das dynamische

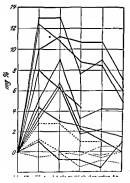
¹ Brestano Beitrag zur Physiologie und Pathologie des Ketonkörperstoffwechsels. Habilitationsschrift Berlin 1932.

eines Organismus. Je geringer die verfügharen Glykogenvorrate, desto frühzeitiger setzt eine Hungerlipamie ein.

Tabelle 2. Blutfett (Atherextrakt) Kurven bei Gesunden und Fettsuchtigen (nach KUDELMANN).

Nr.	Name und	Atherextrakt in mg%								
	Geschl.	19 Uhr	21 Uhr	0 Uhr	3 Uhr	6 Uhr	9 Uhr	11 Uhr	1 Uhr	2 Uhr
Gesunde										
$\begin{bmatrix} 1 \\ 2 \\ 3 \end{bmatrix}$	He. d Do. 9 Ke. 9	111 118 102	116 140 110	124 130 115	116 127 108	135 121 101	123 115 90	110 104 90	105 104 —	100 105 80
Fettsuchtige										
$\begin{bmatrix} 1 \\ 2 \\ 3 \end{bmatrix}$	Fe ♀ We.♀ Ri.♀	131 135 116	156 145 136	150 140 131	141 130 113	130 130 120	132 140 121	140 137 127	146 142 128	155 147 135

Schließhch hat Kugelmann den Milchsaurespiegel in absoluter Ruhe und seine Veränderung durch eine leichte dosierte Arbeit bei Fettsüchtigen geprüft und gefunden, daß diese schon mit einer deutlichen Steigerung (bis 13 mg%)



reagieren, wo Gesunde noch keine oder nur eine geringe Milchsäuresteigerung (bis 3 mg%) zeigen (Abb. 57). Auch hier scheint ihm mangelnde Glykogenreserve die Ursache des pathologischen Muskelstoffwechsels zu sein. Aus diesen drei Untersuchungsreihen schließt KUGELMANN:

"daß der Fettsuchtige in seinen Depots verfugbare Kohlehydratvorräte nicht in ausreichendem
Maße besitzt. Da er sie in genau derseiben Menge
wie der Gesunde zu sich nimmt, sie micht ausscheidet, sie keinesfalls mehr verbrennt — das geht
aus der Beobachtung der spezifisch-dynamischen
Wirkung bervor — muß er die aufgenommenen Kohlebydrate wenigstens zum Teil in Fett umgewandelt
haben "

Diese Resultate sind ein sehr wesentlicher Deutungsversuch unter der notwendigen Vorstellung eines intermediar gestörten Verhaltens des Fettsüchtigen — als Folge des Fettseins konnen sie kaum angeseben werden.

Zum Wesen der Fettsucht scheint mir danach zu gehören, daß weniger Glykogen in der Leber gestapelt wird, daß Kohlehydrat vielmehr leichter dem Fettgewebe zuströmt und dort in Fett umgewandelt wird. Damit ware nicht nur die Tendenz zur vermehrten Überfüllung der Fettdepots, sondern auch umgekehrt die Tendenz des Fettgewebes, seine Reserven schwerer herzugeben erklärt.

altes bekanntes arztliches Wissen. Statt erbbinlogisch eine Koppelung von Fettsucht- und Diabetesfaktoren anzunehmen, scheint es mir aber riehtiger, von einer erblichen Disposition zur Storung im Knhlehydratstnffweehsel zu sprechen, die einerseits zum Diabetes, andererseits zur Fettsucht fuhren kann. Die moderne Diabetestheorie vertritt den Standpunkt, daß die diabetisebe Stoffwechselstörung sowohl in einer vermehrten Glykngennlyse in der Leber wie in einer Verminderung des Zuckerverbrauchs in der Peripherie sieh außert. Eine vermehrte Glykogenolyse, wie wir sie bei der Fettsucht finden, ist also noch nicht gleichbedeutend mit diabetischer Stuffwechselstörung Daß aber eine derartige Storung der Glykogenfixation zur Entstehung eines eehten Diabetes führen kann, ist ohne weiteres verstandlich. Der fettsuchtige Organismus könnte sich in einer ähnlichen Lage befinden: so lange er die Fahigkeit hat, die von ihm nicht verbrannten Kohlehydratmengen in seinem Fettgewebe zu speichern, fehlt ihm noch das zweite, der periphere Faktor zum Zustandekommen eines echten Diabetes. Kann er jedoch die dem Fettgewebe zuströmenden Kohlehydrate nicht mehr in ganzer Menge ahlagern, so wird er auch nur einen Teil hiervon in Fett umprägen knnnen. Die restierenden Kohlehydrate werden nun nicht mehr von ihm verwertet, es muß sich, da eine gesteigerte Glykogenolyse fortbesteht, eine Hyperglykamie, eine Glykosurie einstellen ein echter Diabetea wird manifest.

Auch der fette Basedow mit erlichtem Grundumsatz, eine gar nicht seltene klimische Erscheinung, die H. ZONDEK besonders hervorgehoben hat — wir haben ein recht plastisches Beispiel hierfür oben besprochen —, wird bei der Annahme einer veranderten Leberfunktion als verknüpfender Ursache der Zufalligkeit des Zusammentreffens enktleidet. Wissen wir doch durch die Untersuchungen der letzten Jahre¹, aber auch sehon durch altere pathologischanatomischen Befunde, daß die Basedowleber meist glykogenarm ist.

Es wird verstandlich, wenn uns auch die Einzelvorgänge unbekannt sind, daß auf dem Boden der hyperthyreotisch geschädigten Leber eine Fettsucht entstehen kann, auch umgekehrt, daß heim Fettsuchtigen durch die bei ihm bestehende Leberschadigung die Eintstehung eines Basedow erleichtert wird. Selbstverstandlich ist das nicht so zu verstehen, daß der Basedow primar von der Leber her ausgelost wird, sindern ich denke dabei an einen Circulus vitiosus dergestalt, daß die Schilddruse durch eine Mehrsekretion von Tbyreoglobulinen beim Fettsuchtigen einen erhnhten Umsatz zu entfachen bestreht sein kann, daß das aber nur eine weitere Leberbelastung setzt und so statt zum Ausgleich der Fettsuchtzur Entstehung des Basedow fuhrt. Aber der Basedowiker verbrennt zum Unterschied von dem Fettsuchtigen die aufgenommenen Kohlehydrate in vermehrter Menge. Wallten wir annehmen, daß bei manchen Basedowikern zu Beginn ihrer Eckrankung, alsn zu einer Zeit, in der am hänfigsten beim Basedow nech Gewichtszunahmen beobachtet werden, die Fixations-

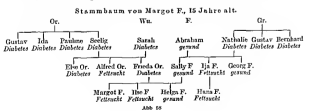
¹ Kuuelmann. Über Storungen im Kohlchydratstoffwechsel beim Morbus Basedow. Klin. Wischt. 1930, Nr 33

Gesehehen anzukommen. Und hier gibt uns auch der Befund großer Fett- oder Glykogenspeicher im anatomischen Präparat keine Auskunft darüber, oh sie auch dem Körperhaushalt beim Fettsüchtigen ebenso leicht zur Verfügung standen wie heim Normalen.

Wir befinden uns zwar wieder im Hypothetischen, halten auf Grund der genannten Befunde es aber doeb für möglich anzunehmen, daß jene Störung im Betriebe der Leber eine "Anstauschstorung" sei, im Intermediärstoffwechsel der Zueker- und Fettsubstanzen. Fast benimmt sieh der Fettsubtige wie ein Hungernder. Die Nahrung strömt ihm zum Teil ungenutzt vorbei, das wäre die Folge seiner lipomatösen Tendenz. Deshalh möchte ich auch die Triebregungen beim Fettsuchtigen als biologischen Ausdruck gewertet wissen. Faulheit und gesteigerter Appetit sind der charakterliche Ausdruck dieser Masttendenz, und schwere Grade, die mit Absicht ihre Nahrungsaufnahme einschränken oder auch instinktiv ibren Appetit verheren, sind trotzdem noch verdammt, Fett zu speiebern, weil die Gesamtkonstellation des Organismus das Fettgewebe zum Ansatz zwingt, wie es jene intermediären Untersuchungen verständlich machen.

Aber auch darüher binaus scheint mir die Erkenntnis der engen Beziehung des Leber- und Kohlehydratstoffweebsels zur Fettsucht einen tieferen Einhlick in manches klinische Geschehen zu geben. Handelt es sich bei der Fettsucht wirklich um gestörte Weebselbeziehungen zwischen den größten Nahrungsspeichern unseres Organismus, so läßt sich dadurch die klinisch so häufig m Erseheinung tretende Beziehung von Fettsucht, Diabetes, Magersucht und Basedow untereinander verstehen.

Was Fettsucht und Diahetes anbetrifft, so war von der diahetogenen Fettsucht v. Noordens schon die Rede. Ehenso bekannt ist die Glykosuric der Fetten, die zwar klinisch als harmlos betrachtet wird, unter unserem Gesichtspunkt doch hedeutungsvoll wird. Kisch hat darauf hingewiesen, daß jugendliche Fettsüchtige besonders häufig diabetisch werden, und Bertha Aschner hat an der Abteilung J. Bauers in Wien an großem Material statistisch aufgezeigt, daß Fettsuchtsfamilien häufig auch Diabetesfamilien sind. Den Stammbaum einer solchen Familie publizierte Kucelmann (Abb. 58). Das alles bestätigt vollig



So hat man denn auch wieder, ähnlich wie bei der Fettsucht, unter Rückführung auf die Hormondrusen und rein deskriptiv ein ordnendes Prinzip für die Magersuchtsformen zu sehaffen versucht. THANNHAUSER unterscheidet eine Magerkeit mit thyreogenen Zeichen, eine solche mit epinephralen Zeichen, die wiederum in eine rein epinephrale und in eine epinephral-hypergenitale untergeteilt werden soll, dann eine Magerkeit mit hypophysären Zeichen, die einmal mit Hoehwuchs, zum anderenmal mit geringer Entwicklung der sekundaren Geschlechtsmerkmale oder auch mit Unterfunktion aller Organe verlaufen soll, schließlich eine Magerkeit mit neuralen Zeichen. Aher auch hier meine ieh, daß die Unterordnung allem unter das Endokrine das Problem zu sehr einengt. Auch LESCHKE vertritt schon fur die Simmondsche Kachexie den Standpunkt, daß selbst hier der Begriff des rein Hypophysaren zu eng sei, schon weil vollige Zerstörung der Hypophyse nicht immer zur Ahmagerung führen muß. Die Komhination haufig mit Hypotonic, mit Hypo- und Hyperthermie auch mit Diahetes insipidus, mit erlösebender sexueller Funktion, mit Zabnausfall und Haarverlust seheinen mir darauf hinzuweisen, daß Storungen nicht nur im hormonalen, sondern im gesamten vegetativen System vorliegen mussen. Die primare Anorexie FALTAS hat wohl ihre hiologische Grundlage in diesen Regulationsstörungen.

Man wird het der Magersucht, die eine so ernste Krankheit sein kann, aber auch het vielen mageren Menschen his hin zur mageren Konstitution der Gesunden, in der Annahme nicht zu weit gehen, daß auch diese Einstellung auf peripheren anderen Gewebstendenzen beruht, die hormonal wie zentral gesteuert sind. Besondere Betonung hedarf der Typus des jungen kraß abmagernden Madchens, das unter energischer Therapie nach Monaten wieder ins Gleichgewicht kommt und völlig geheilt werden kann!

Einen Fall cerehral ausgeloster endogener Magersucht puhlmerte Kugelmann. Ein 21 jahriges Mädchen kommt in ersehreckend ahgemagertem Zustand zur Beohachtung. Sie erzahlt, daß ihre Krankheit als "Grippe" hegonnen habe. ea. 3 Woehen andauerndes Fieher his 40°, Husten, Schnupfen, dahei unerträghche Kopfschmerzen, Übelkeit, Brechreiz, eintägige Anurie. Seither hat sie anfallsweise große Mengen wasserklaren Urins, den sie halbstundlich his stundlich entleeren muß. Diese Anfalle von "Urma spastica" dauerten meist 1-3 Tage und konnten von uns durch Pituiten sofort kupiert werden. Seit dieser Erkrankung hat sie standig an Gewicht verloren; sie wurde appetitlos und bekam Ubelkeit, Erhrechen, heinahe nach jedem Essen, ferner Sehmerzen rechts vom Nahel, die bis in das Kreuz hineinzogen. Hartnackige Obstipation. Der hehandelnde Arzt ließ eine Prohelaparotomie vornehmen, es fand sich keinerlei Veranderung an den Bauchorganen. Im Laufe eines Jahres verlor sie 30 kg. Die Menses wurden sparlich und setzten dann ganz aus. Gewicht 35 kg. Grundumsatz - 20%. Blutzueker: 80 mg%. Temperatur bewegt sich um 35,50 axillar. An den Brust- und Bauehorganen findet sich kein pathologischer Befund.

¹ KUGELMANN: Larvierte endokrine Storungen als Ursache einiger atypischer Krankheitsbilder, Disch, med Wischr 1927, Nr. 17.

störung die Steigerung der Verbrennung überwiegt, dann ware ein Abschieben des Kohlebydrats in das Fettgewebe und damit ein Fettansatz erklärlich

Und schließlich gewinnen wir auch Verständnis für jene wenn auch seltenen Ereignisse, bei denen zu einem gewisseu Zeitpunkt ein vorher Fettsüchtiger ohne äußeren Anlaß plotzlich zu einem Magersüchtigen wird, wofur Thann-HAUSER einen instruktiven Fall mitgeteilt hat.

Es scheinen ja auch vorwiegend intermediare Vorgänge zu sein, die, wenn auch nicht so sehr die Magerkeit, so doch wesentlich die Magersucht bedingen.

Geht sehon die rein exogen bedingte Magerkeit bis zur Kaebexie — wir kennen sie in der Klinik bei den konsumierenden Krankheiten, haben sie aber auch in großem Umfange bei der Hungerblockade kennengelernt — nur zu häufig einher mit einem dann sekundären Versagen des hormonalen Apparates, so kennt doch auch jeder erfahrene Arzt jene Magersuchtsformen, wo es sich nicht einmal um ein Parallelgehen beider Erscheinungen, sondern um ein umgekehrtes Kausalverhaltnis handelt: endokrine Störung — Magerkeit.

Eine Mutter bringt mir ihre 20 jährige Tochter, die bis vor einem Jahr vollkommen gesund und normal entwickelt war. Seitdem leidet sie unter unüberwindlicher Appetitlesigkeit sie nimmt ea. 24 Pfund an Gewicht ah und fühlt sieh matt und elend. Die Menstruation, die bis dahin regelmäßig gewisen war, setzte aus. Das junge Mädehen michte den Eindruck einer Schwerkranken. Der erste Gedanke war, hier liegt eine floride Pithise vor. Eine genaue Untersuchung ergah jedoch keinerlei krankhaften Befund. Wir verordneten Ovarnalpraparate in großen Dosen (Progynen). Nach 6 Wochen berichtet die Mutter, daß ein vollkommener Umschwung eingetreten sei. Schon nach 14 Tagen hatte sich allmählich der Appetit wieder eingestellt und 8 Tage später sei die Patientin, der man vorher weder mit Gute noch mit Strenge auch nur wenige Bissen beibringen konnte, nachts heimlich in die Speisckammer gegangen, um ihren Hunger zu stillen. 21/2 Monate darauf stellt sieh mir ein gesundes kraftiges Mädehen vor. Sie hat ihr altes Gewicht wieder erlangt, die Menstruation ist allerdnings noch meht wieder aufgetzeten.

Ein anderes Madehen, 17 jährug, verhert ebenfalls im Laufe eines Jahres ihre Menses und magert in dieser Zeit hochgradig ab. Ihre Leistingsfähigkeit in Schule und Haus kält nach, die fruher eitrige und beliehte Schulern und gescholten und daheim ständig ermahnt zu essen. Sie fuhlt sich derartig unglucklich, daß sie alle Lebenslust verliert und eines Tages den Gashahn offnet. Sie wird gerettet und zu uns gebracht. Wir finden außer der ovarnalen Insuffiziers stetig sublebrik Temperaturen, ohne daß irgendein objektiver Anhalt gefunden werden kann. Der Grundumsatz bei der Patientin ist normal, eher herabgesetzt. Unter Ovarialhörmonen und Präphyson nummt sie langsam an Gewiebt zu, bekommt nach 2 Monaten ihre Menstruation wieder und verhert von diesem Tage an ihre Temperaturen. Nach einem Vierteljahr stellt sie sich lebensfroh wie vor der Erkrankung als Abturientin wieder vor, ihre einzige Beschwerde ist nur, daß ihre Menstruation jetzt alle 3 Wochen eintritt

Der verringerte Grundnmsatz, der bei der Magersucht vorläufig das heste diagnostische Kriterium hleibt, zeigt aber deutlich, daß auch die energetische Bilanzberechnung und Betrachtung für einen tieferen Einblick in das Gesamtgesehehen unbrauchbar ist. Bietet doch sogar die liechgradigste Abmagerung, die die diencephale Kachexie, die Simmondene Krankheit neben anderen Symptomen zeigt, einen erniedrigten Grundumsatz, so daß bilanzmäßig einerstellte Forscher hei ihr Fettsucht erwarten wurden: sogar monströse Fettsucht.

kunft Veranlassung geben, den Grundumsatz zn bestimmen. Man wird so manehe Falle von endogener Magersucht fruhzeitig erkennen und sie einer zelstrebigen Behandlung zuführen können Em Versuch mit Prolan und Priphyson muß empfohlen werden, ja selbst die Implantation von Tierbypophysen in das Netz kann deutliche Besserung, freilich wohl kaum fur lange Zert, hervorrufen.

Es war mir an einem Fall sehr interessant, daß nach einer solehen von SAUERBRUCH vorgenommenen Implantation nicht nur die Oberhauehbesehwerden zurückgingen, das Körpergewicht langsam stieg, die allgemeine Depression sieh verringerte, sondern am Baueh streng symmetrusch Pagmentflecken auftraten, die jene Versuehe von BERNHAND ZONDEK zu bestatigen seheinen, nach denen die Pars intermedia der Hypophyse an der Pigmentverteilung der Haut beteibgt ist. Kein anschaulieherer Beweis wäre möglich, daß die subjektive und objektive, wenn auch geringe, Besserung wirklich auf der Funktionstuchtigkeit der implantierten Hypophyse heruhte

Ich glaube, man darf, wenn man durch krasse Falle von monstroser Fettsucht und tödlich endender Simmondscher Kachenie belehrt ist, ahnlich wie beim Basedow es wagen, den latenten geringen Fallen klimsch ein ganz breites Feld einzuraumen; jeder Laie kennt die gesunden Personen, die, mögen sie noch so wenig essen, zum Fettansatz neigen und mogen sie noch so viel zu sieh nehmen, seblank bleiben, ja mager werden. Auch periodisch erlebt man durch Monate oder Jahre hindurch diese Neigungen und sieht sie dann auch spontan wieder vollig aufhoren. Meist freilich wird die Fettsucht mit gesteigertem, die Magersucht mit auffallend geringem Appetit einhergehen, dann sind die Triebregungen Ausdruck der korperlichen Situation, der Sucht zum Fett- und Magersein Es sind Abweichungen von jener normalen Gesamtsituation, die dazu fuhrt, daß die meisten Erwachsenen ihr Korpergewicht konstant erhalten und je nach ihrem Verbraueb namentlich an Muskelleistung sich entsprechend triehhaft und dennoch calorisch richtig dosiert ernahren. In jenen heiden pathologischen Extremen ist die Regulation hormonal gestört und die Tendenz zum Ansatz oder zur Abnahme beherrscht das gesamte Verhalten so sehr, daß selbst reichliche Ernahrung vor der Tendenz zum Magerwerden meht schutzt und knappe Ernährung den Fettsuchtigen selbst zunehmen laßt. Nicht wird mit dieser Auffassung gegen energetische Prinzipien, wie wir es oben auseinandersetzten, verstoßen, denn auch innerhalb der "Gesetze des Energieverbrauchs bei der Ernährung" (Rubner) ist genugend Gelegenheit im wechselnden Tagesahlauf geboten zum Sparen wie zum Versehwenden

Ich meine, man muß in der Definition der Simmondehen Kachexie fallen lassen, daß es eine regelmäßig todliche Krankheit ist, so sieher das von den schwersten Formen gilt Allgemein mosologisch gedacht, sollten wir auch hier die fließenden Übergänge zwischen schwerer und leichter Erkrankung, ja von der leichten Erkrankung zu einem gesunden schlanken Konstitutionstyp erkennen, wenn er mit keinen Maßregeln zu mästen ist. Sieher ware es einseitig, jeden schlanken Menschen als Ausdruck einer hypophysären Unterfunktion zu sehen,

Augenhintergrund und Gesichtsfeld normal. Bei der Encephalographie zeugt sich nun eine schwere Veränderung des Röntgenhildes: der rechte Ventrikel hat sich überhaupt nicht mit Luft gefullt, der 3. Ventrikel ist vergrößert und nach links verzogen, die Oberflächenzeichnung ist im Sinne eines Hydrocephalus externus allegemein vermehrt. Die Sellalehne erscheint arrodiert. Damit war die Diagnose einer durch einen cerebralen Prozeß (wahrscheinlich Tumor) bedingten endogenen Magerkeit gesichert.

Die Angaben von Oberbauchbeschwerden, die allerdings meist diffus sind und weniger prizisiert werden, wie die der Ulcus- oder Gallenblasenkranken finden wur fast regelmaßig. Es ist wohl ein ähnlicher Beschwerdekomplex, wie wir ihn bei vielen Addisonkranken kennen. Im Vordergrund steht oft das Erbrechen, das gelegentlich jede Nahrungsaufnahme unmöglich macht. Dies Erbrechen tritt unabhangig von der Art der Ernahrung auf, die leichtesten Speisen werden erbrochen, schwerere — ja schon Obst — werden gelegentlich vertragen. Atropin beeinflußt dieses Erbrechen in keiner Weise. Daneben können Schmerzen bestehen, die ganz uncharakteristisch sind, sich aber meist auf den rechten Oberbauch beziehen. Hyperaciditatsbeschwerden mit saurem Aufstoßen sind nicht selten. Die Röntgenologen sehen gelegentlich Hyperperistaltik des gesamten Magendarmtrakts, aber auch das Gegenteil: einen atonischen Magen, eine atonisch, schlaff herunterhängende Gallenblase. Haufig sind solche Menschen laparotomiert worden, der Chirurg fand dann nie ein krankes Organ.

Diagnostisch fuhrend kann geradezu die auffällige Unverträglichkeit von Insulin sein. Es gelingt nicht eine endogene Magersucht mit Insulin zu mästen. In einem Falle kam es bei einem sehon vorher niedrigen Blutzuckerspiegel zum schwersten hypoglykamischen Shock, den ich überhaupt gesehen labe. Es gelang den Patienten mit Adrenalin gerade noch am Leben zu erhalten, wahrend Traubenzuckerinfusionen nicht entscheidend genützt hatten.

Ich gehe auf diese Oberbauchbeschwerden deshalb ein, weil ich glaube, daß sie einerseits sehr häufig zu Fehldiagnosen Anlaß geben, andererseits in beginnenden Fallen uns diagnostisch führen konnten.

Kugelmann¹ publizierte anch eine Magersucht bei einem jungen Madchen, das seit einem halben Jahr taglich erbrach. Sie hatte 10 Pfund an Gewicht verloren, war aber immer noch in einem leidlichen Ernährungszustand. Die Untersuchung ergab außer einer pathologischen Lavulosekurve keinen krankhaften Befund. Nicht eher konnte das ständige Erhrechen erklart werden, als bis der Grundumsatz gemessen wurde: er betrug bei zweimahger Untersuchung — 18 %. Atropm, Papaverin usw. hatte vollkommen versagt. Nach intensiver Prolan- und Präphysongabe verschwand das Erhrechen nach einer Woche, die Patientin nahm wieder an Gewicht zu.

Gehauftes Erbrechen, Appetitlosigkeit, unklare Schmerzen im Oberbauch bei negativem Untersuchungshefund an den Ahdominalorganen mussen in Zu-

¹ Kuoelmann: Fettsucht und Magersucht. Erscheint demnächst in der Disch. med. Wschr.

Kapitel 9.

Morbus Basedow. Thyreotische Konstitution.

Die Kreislaufverhältnisse beim Morbus Basedow. — Schilddrusenhormon und ehemische Wärmeregulation. — Die Hyperthyrcose als Zentralgeschehen. — Wert der Grundimsatzbestimmung. — Basedowold und thyreotische Konstitution. — Der Jod- und Thyroxinnachweis im Blut und in Geweben. — Die Acctonitrilreaktion. — Endokrine Konstitutionen.

In alteren deutschen Lehrhüchern wird man den Morhus Basedow hei den Neurosen ahgehandelt finden; heute durchgehend im Kapitel der Krankheiten mit innerer Sekretion.

Es ist fur die Tendenz dieses Buches meht gleichgultig, sich gleich aufangs an diesen historischen Wandel zu ernnern. Er ließe sich verwerten im Sinne des "Abhaus der Organneurosen", indem man fruher das neurale Moment in den Vordergrund gestellt hat und in der Gegenwart nur das humorale herücksichtigt. Aher im Grunde ist die eine Auffassung chenso einseitig wie die andere. Gerade die neuesten Ergehnisse üher ein thyreotropes Hormon des Zwischenlappens der Hypophyse (Arox) und die Bezichungen des Mittelhirns zur Schilddriuse und zum Jodstoffwechsel (Schittenelm) scheinen hier ein synthetisches Erfassen für die Zukunft zu versprechen. Immer wieder liegt uns ja daran, die enge Zusammengehörigkeit des Neuralen und Humoralen zu entwickeln als den beiden Methoden, mit denen der Organismus die Regulationen durchfuhrt.

Krankheit kann Disharmonie im regulatorischen Ablauf sein, aber sie ist oft auch zu fassen als eine kompensierende veründerte Regulationseinstellung auf ein neues Gleichgewicht, wenn die normale Regulation verlorenging. Gerade für die Basedowsche Krankheit ist diese letztere Auffassung auch entwickelt worden

HERMANN ZONDEK und seine Mtatbeiter haben die Frage aufgeworfen, oh meht die primare Storung beim Basedow in der Peripherie zu suchen sei indem Sinne, daß eine schlechtere Ausmutzung des Samerstoffs vorhanden sei (veranderte O₂-Dissoziationskurve) und oh der Organismus nicht diesen Schaden dadurch ausgleiche, daß sekundar Schilddrusenhormon vermehrt in den Kreislauf geworfen würde, um kompensierend einzugreifen. Es schien nach jenen Untersuchungen so, als wenn zunächst der Kreislauf als Kompensation für die Peripherie gewissermaßen

giht es doch selbst hei der ernsten Erkrankung der schweren Magersucht, offenbar epinephrale und andere hormonale Magersuchtstypen, gerade wie bei der Fettsucht ovarielle, hypophysäre, thyreoide Formen.

Was mir wichtig scheint, ist nur auch hier wieder die prämorbide Persönlichkeit zu erkennen, schon durch das hloße Anschauen, dann im Verfolg der Erbkonstitution und endlich in ihren charakterologischen Zügen, nicht selten dem feinsten Test für biologische Situationen. Wir würden sie sicher zu einseitig sehen, wenn wir sie nur dem endokrinen Verhalten zuweisen.

So hestechend das Schlagwort von der endokrinen Drüsenformel ist, es muß auch hier wieder deutlich gesagt werden, daß leider die spezifischen Abhaustoffe nach Addenkalden klinisch zu ganz unhrauchharen Resultaten geführt haben und daß das gerade auch für jene Resultate mit der Interferometermethode gilt, mit der auch wir uns eingehend heschäftigt haben. Das Resultat war ein völlig unhrauchhares. Larvierte endokrine Störungen, ja selbst manifeste, lassen sich in keiner Weise mit der Interferometermethode erweisen oder auch nur stutzen, ich warne gerade wegen der bestechenden zahlenmäßigen Bestimmtheit der Resultate vor diesen diagnostischen Prüfungen, die völlig abwegige Resultate liefern. Es gilt andere Wege, die larvierten endokrinen Erkrankungen zu erfassen: Geführt vom klinischen Blick, der an großen Krankheitsbildern geschult lernen muß, die Feinheiten der kleinen Fehlleistungen der Natur auf dem endokrinen Gebiete zu erkennen, gelangen wir auf unbequemen Wegen vieler objektiver Feststellungen doch zum gefestigten Besitz.

Literatur.

BAUER, JULIUS: Referat uber Fettsucht. Verh. Ges. Verdgskrich. Berlin, 1929. (Leipzig Thieme)

MacLeon: Kohlehydratstoffweehsel und Insulm Berlin: Julius Springer 1930.

LESSER, E. I: Die innere Sekretion des Pankreas. Jena: G. Fischer 1924.

MEYERHOFF, O.: Chemische Vorgange im Muskel. Berlin; Juhus Springer 1930.

THANNHAUSER: Lehrbuch des Stoffwechsels und der Stoffwechselkrankheiten. Munchen: J. F. Bergmann 1929. Widerstandserhohung in der Peripherie, sondern Ausdruck des großeren Minutenvolumens und der Beschleunigung der Kreislaufzeit.

Welch exzessive Abweichungen die Kreislauffaktoren beim Basedow gegenüber der Norm erreichen konnen, mag die nachstehende Tahelle veranschauliehen.

Tabelle 1.

	Basedow	Gesund	
Minutenvolumen Schlagvolumen Kreislaufzeit Zirk, Blutmenge Blutdruck, Pulsfrequenz	6 1 55 ccm 7 sek 4900 ccm 130/35 mm Hg	3 1 50 ccm 20 sek 4500 ccm 120/80 mm Hg	

Wenn aher ZONDEK und BANSI beim Basedow in der erheblichen Steigerung des Sauerstoffverbrauchs während der Arheit gegenüber den Ruhewertein ganz besonderes Verhalten sehen, so muß demgegenüber den Ruhewertein werden, daß für den Basedowkranken oft dort schon maximale Arheitsleistung vorliegt, wo der Gesunden necht keineswegs erschopft ist, also seine Müskelarbeit und damit auch den Sauerstoffverhrauch noch weiter hinauftreihen kann. Wenn man — wie es Herktieimer getan hat — den Basedowiker und den Gesunden nicht gleiche, sondern gleichwertige, also für jeden maximale Arbeit vernehten laßt, dann zeigt der Arbeitsstoffwechsel des Basedowikers außer der fruheren Erschopfung auch keine außergewohnliche Besonderheit mehr. Es verhalt sich bei ihm sehen in der Ruhe der Müskel, — wenn nur eine erhehliche Grundumsatzsteigerung vorliegt — wie heim Gesunden ein Müskel, der sich in starker Aktion hefindet.

Man darf darum nach meiner Auffassung weder aus jenen ersten Tatsachen noch aus denen der veranderten schlechteren Ausnützung des Sauerstoffs in der Peripherie den Schluß ziehen, der zu jener Hypothese von H. Zondek geführt hat Ja, ich glauhe, sie ist schon dadurch zu widerlegen, daß alle Erscheinungen auch durch das Schilddrusenhormon selbst experimentell hervorgerufen werden konnen

Seit Mobius haben wir gelernt, das Myxodem klinisch im Sinne der Hypothyreose als das Gegenstuck des Basedow, der Hyporthyreose, aufzufassen, und das Myxodem zeigt auch in der Periphere die entgegengesetzte Sauerstoff-dissoziationskurve. Gibt man dem Myxodemkranken Schilddruse in wirksamer Dosis, so erhalt man eine normale O₂-Dissoziation, ja wenn eine Überdosierung gelingt, so kann man dieselbe Sauerstoffdissoziation erhalten, wie sie beim Basedow von Bansi festgestellt worden ist. Benso kann man durch wirksame Schilddrusenpraparate jenes Kreislaufsverhalten hervorrufen, das mit hohem Minutenvolumen zur großeren Strömungsbeschleunigung führt. Samtlebe Pbänomene, sowohl das Gewebsverhalten in der Peripherie als auch das gesamte Kreislaufverhalten lassen sich also als Folgen einer ausreichenden.

stärker angekurbelt wurde, die Blutdepots vor allem aus der Mdz sich entleerten, und die in schnellerer Zirkulation befindliche Blutmenge zunähme. Aber weit uber diese ausgleichende Möglichkeit hinaus müßte dann offenbar noch mehr Blut zum Herzen zurückströmen, und das Herz in der Minute weit größere Blutmengen befordern, so daß bei der Taehykardie doeh die Schlagvolumina meist größer werden als in der Norm, das Minutenvolumen erheblich vermehrt ist und eine starke Strömungsbeschleunigung im Gesamtkreislauf eintritt. Die "Kreislaufzeit" ist erheblich verkurzt. Das alles zeigt sich tatsächlich schon in einer Phase der Krankheit, bei der sich ein erhöhter Grundumsatz durchaus noch nicht nachweisen läßt. Auch wenn der Grundumsatz erhöht ist, fällt es auf, daß die Stromungsbeschleunigung weit großer ist als die, die zum Heranbringen größerer Sauerstoffmengen an die Peripherie notwendig ware. Die sog. Utilisation, d. h. die Menge von Sauerstoff, die der Peripherie entnommen wird, entspricht in keiner Weise den großen Sauerstoffmengen, die herantransportiert werden, denn das venose Blut kehrt noch mit großerer Sauerstoffmenge zurück als das des Normalen. Diese von uns in der Klinik oft festgestellten Tatsachen, die als solche mit den Feststellungen von Hermann Zondek und seinen Schülern übereinstimmen, erscheinen mir geradezu als ein Gegenargument dafur, daß die starke Stromungsbeschleunigung ein regulatorischer Akt ist, um der Anforderung der erhohten Oxydation zu genügen. Die schnelle Strömung des Blutes verhindert die optimale Ausnutzung des Sauerstoffs in der Peripherie, damit wäre jenes Rasen des Blutes nicht ein regulatorischer Akt. Wir werden später sehen, daß vom Gesichtspunkt der Wärmeregulation auch eine andere Deutung in Betracht kommt.

Untersuchungen an meiner Klinik können auch die ubrigen Tatsachen nur bestätigen (Wollheim und Langel 4, Bielschowsky 2, Herkheimers), aber die Deutung erscheint mir hier ebenso eine andere. In der Tat nimmt, wie zuerst wohl Plesch gefunden hat, die Kreislaufzeit erheblich ab, es kommt zu großen Geschwindigkeiten in der Stromung, wie man sie in der Norm nur bei maximaler Korperarbeit kennt, auch wenn der Basedowkranke keine Arbeit verrichtet und etwa Bettrube einhalt. Die Minutenvolumina sind erheblieh erhoht, und die Entleerung dem Bepots reicht nicht annahernd aus, durch die größere zirkulierende Blutmenge dem schnelleren Blutmlauf wesentlich entgegenzuwirken. Der so haufig erhöhte systolische Blutdruck bei Absinken des diastolischen Druckes, also die große Pulsamplitude des Basedowikers erklart sich übrigens von hier aus. Wie der Hochdruck der Aorteninsuffizienz ist auch der bei Basedow nicht ein Hypertonus durch

¹ WOLLHEIM u. LANGE: Die Kreislaufzeit und ihre Beziehungen zu anderen Kreislaufgrößen. Verh. dtsch. Ges. inn Med. Wiesbaden 1932.

² BIELSCHOWSKY: Unveroffentlichte Versuche.

³ HERXHEIMER u. Kost. Unters. uber den Arbeilssauerstoffverbrauch bei Basedowkranken Z. klm. Med. Bd. 110, H. 1, 1929.

LANGE: Wie verhält sich bei den veget. Singmatisierten und Basedowolden der Grundumsatz und der Arbeitsumsalz. Z. khn. Med. Bd. 116, H. 1, 1929.

hedarf da ist, muß der Kreislauf die angeforderten Sauerstoffmengen hinschaffen, ganz ähnlich und mit denselben Kreislaufmethoden, die er beim normalen Menschen bei starker Muskelarbeit, also bei erhöhtem Sauerstoffbedarf der Muskelmaschine, heranzieht.

Bei solchen ausgesprochenen Fällen des Vollbasedow sind die Veränderungen des Kreislaufs und der Wärmeahgabe durchaus verständlich als notwendige Folge des vermehrten Brandes der Gewehe. Diese gleichen Veränderungen sind aber auch bei leichteren Fällen zu beohachten, bei denen gelegentlich — durchaus nicht regelmblig — eine Erhöhung des Grundumsatzes als Ausdruck des vermehrten Brandes noch nicht nachweisbar ist. Wie sind diese beiden Verhaltungsweisen miteinander verknüpft?

Mir scheint es einleuchtend, daß mit der für diese Zwecke grohen Methodik des Sauerstoffverhrauchs im Sinne der Ruhenüchternwerte, des Grundumsatzes, erst dann Erhöhungen gefunden werden, die außerhalh der Fehlerquellen liegen, wenn die Majorität der Gewehe einen erhöhten Oxydationsverhrauch zeigt, Es ist hekannt, daß etwa bei Entlettungskuren ebenso wie im Tierexperiment 2-3 Tage vergehen, gelegentlich noch sehr viel mehr, his die Gesamtheit der Oxydationssteigerung sich im Grundumsatz nachweisen läßt. Sollten einzelne Gewehe fruh in erhöhten Brand geraten, so ist in anderen Provinzen eine Einsparung sehr wohl vorstellhar. Dafür lassen sich durch Experimente in vitro Anhaltspunkte gewinnen: Versuche von Dresell, in meiner Klinik hahen mit der Warbung-Methodik an Gewehsschnitten erwiesen, daß die Leber und die Niere von Ratten, die mit Thyroxin vorbehandelt waren, relativ schnell mit einer erhöhten Gewehsatmung reagieren, während z.B. die große Masse der Skeletmuskeln erst sehr viel später - nach 48 und 72 Stunden - und in sehr viel geringerem Maße eine erhöhte Oxydation zeigt. Kommt aher dieser vermehrte Brand in der Summe der Verhrennungen - dem Grundumsatz - nicht zum Ausdruck, so ist nicht einzusehen, warum vermehrt Wärme ahgegeben werden mußte, da sich die Summe der gehildeten Wärme noch nicht geändert hat, und warum das Minutenvolumen des Herzens ansteigen sollte, da auch der Gesamtsauerstoffbedarf der Peripherie noch nicht zugenommen hat. Ich glauhe, daß diese Erscheinungen von einer anderen Seite betrachtet, besser verständlich sind. Eppinger konnte zeigen, daß bei gesunden Versuchspersonen durch Erhöhung der Umgebungstemperatur - also bei erschwerter Wärmeabgabe ohne Steigerung der Warmebildung - das Minutenvolumen des Herzens ansteigt, WOLLHEIM hat unter den gleichen Bedingungen eine Zunahme der Strömungsgeschwindigkeit des Blutes und ein Austergen der rasch zirkulierenden Blutmenge gefunden. Vermehrte Hautdurchblutung und reichliche Schweißsekretion sind dabei ebenfalls zu beobachten. Die gleichen Veränderungen des Kreislaufs und der Funktion der Apparate der Wärmeabgabe, die beim Gesunden durch eine

¹ DEZSEL: Über das Wesen der axydstionssteigernden Wirkung des Thyroxin. Klin. Wschr. 1928, Nr. 11.

v. Bergmann, Funktionelle Pathologie,

wirksamen Dosierung, die bekanntlich individuell sehr verschieden gelingt, mit Schilddrüsenpräparaten experimentell hervorrusen.

Das macht auch verständlich, warum gerade heim Basedow in der Kreislaufdekompensation die Kreislauftherapie so häufig versagt oder jedenfalls nach v. Rombero weit großere Digitalisdosen erfordert. Es sind hier nicht wie beim primar Kreislaufkranken die hämodynamischen Faktoren durch einen Fehler im System selhst in Unordnung geraten, sondern das Versagen des Kreislaufs ist Ausdruck einer gewaltigen Überfunktion im Getriehe des Blutes, des Rasens des Blutes durch das Röhrensystem. Jedenfalls werden erst dann, wenn die Hyperthyreose, sei es durch Jodhehandlung, sei es auch durch Operation und Bestrahlung gemindert ist, die ühlichen Kreislaufmittel besser wirksam.

Die Ahhangigkeit der Kreislauffaktoren von der Basedowhebandlung ohne jede sonstige Kreislauftherapie zeigen die Zahlen einer kliniseben Beohachtung:

Datum	Kreislauf-Zeit	Blutm.	o. v.
4.5. 8.5. 10.6. Lugolbehandiung 13.7. 4 Wochen nach Operation	9 sek. 9 " 11 " 21 "	5098 ccm 5343 ,, 4846 ,, 5552 ,,	+ 43% 10%

Wir haben demnach hei dem pathologischen Zustand der Vermehrung der Oxydationen in der Peripherie ein biologisches Verhalten vor uns, das sich sehr wohl mit einer Normregulation vergleichen läßt, nämlich derjenigen hei angestrengter Körperarbeit. Auch für die Muskelarbeit kennen wir Grade, hei denen die Entwärmung nicht mehr genügend erfolgen kann, etwa wenn ein Soldat auf anstrengendem Marseh hei großer Sommerhitze, unzweckmäßig warm angezogen, verhindert ist, die genügende Wärmeabgahe von seiner Körperoherfläche aus zu vollziehen, oder wenn ein Fettstichtiger, der frether als der Magere die Wärmeahgabe durch reichliche Schweißverdampfung vornehmen muß, an die Grenze semer Entwärmungsmöglichkeit kommt, und so beide bei Muskelleistung und heißem Wetter fiebern (Wärmestauung) und die Erscheinungen des Hitzschlages zeigen.

Ahnlich in mancher Richtung verhalt sieh der schwer Basedowkranke in der Ruhe. Seine Haut ist gerötet, alle Hautcapillaren sind weit geoffnet, das Blut fließt beschleungt durch sie hindurch, die Schweißverdampfung neben der Abgabe durch Leitung und Strahlung wird als stärkste Entwärmungsmaßregel berangezogen und dennoch verläuft die Oxydation in den Geweben so gewaltig, daß es zur Hypertherme kommen kann — erst recht, wenn noch dazu Muskelarbeit verriebtet wird. Erlebt man das in voller Anschaulichkeit beim Schwerkranken, so wird fur diese krassen Falle der Kausalnexus ohne weiteres klar: weil ein Zuviel an Schilddrusenstoffen die Oxydationen in der Körperperipherie steigert, werden alle Maßregeln der Entwärmung im Sinne der physikalischen Warmeregulation der Haut herangezogen, und weil der erhohte Sauerstoff-

hedarf da ist, muß der Kreislauf die angeforderten Sauerstoffmengen hinschaffen, ganz ähnlich und mit denselben Kreislaufmethoden, die er heim normalen Menschen bei starker Muskolarbeit, also bei erhöhtem Sauerstoffbedarf der Muskelmaschine, heranzieht.

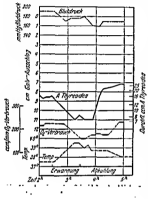
Bei solchen ausgesprochenen Fällen des Vollhasedow sind die Veränderungen des Kreislaufs und der Wärmeahgahe durchaus verständlich als notwendige Folge des vermehrten Brandes der Gewebe. Diese gleichen Veränderungen sind aher auch hei leichteren Fällen zu beobachten, hei denen gelegentlich — durchaus nicht regelmäßig — eine Erhöhung des Grundumsatzes als Ausdruck des vermehrten Brandes noch nicht nachweishar ist. Wie sind diese heiden Verhaltungsweisen miteinander verknüpft?

Mir scheint es einleuchtend, daß mit der für diese Zwecke grohen Methodik des Sauerstoffverbrauchs im Sinne der Ruhenuchternwerte, des Grundumsatzes, erst dann Erhöhungen gefunden werden, die außerhalh der Fehlerquellen liegen, wenn die Majoritat der Gewebe einen erhöhten Oxydationsverbrauch zeigt, Es ist bekannt, daß etwa hei Entfettungskuren ehenso wie im Tierexperiment 2-3 Tage vergehen, gelegentlich noch sehr viel mehr, his die Gesamtheit der Oxydationssteigerung sich im Grundumsatz nachweisen läßt. Sollten einzelne Gewebe fruh in erhöhten Brand geraten, so ist in anderen Provinzen eine Einsparung sehr wohl vorstellhar. Dafür lassen sich durch Experimente in vitro Anhaltspunkte gewinnen: Versuche von Dresell, in meiner Klinik haben mit der Warnung-Methodik an Gewebsschnitten erwiesen, daß die Leber und die Niere von Ratten, die mit Thyroxin vorhehandelt waren, relativ schnell mit einer erhöhten Gewehsatmung rengieren, während z.B. die große Masse der Skeletmuskeln erst sehr viel später - nach 48 und 72 Stunden - und in sehr viel geringerem Maße eine erhöhte Oxydation zeigt. Kommt aber dieser vermehrte Brand in der Summe der Verbrennungen - dem Grundumsatz - nicht zum Ausdruck, so ist nicht einzusehen, warum vermehrt Warme ahgegehen werden müßte, da sich die Summe der gehildeten Wärme noch nicht geändert hat, und warum das Mingtenvolumen des Herzens austeigen sollte, da auch der Gesamtsauerstoffbedarf der Peripherie noch nicht zugenommen hat. Ich glaube, daß diese Erscheinungen von einer anderen Seite hetrachtet, besser verständlich sind. Eppinger konnte zeigen, daß bei gesunden Versuchspersonen durch Erhöhung der Umgebungstemperatur - also bei erschwerter Warmeahgabe ohne Steigerung der Warmehildung - das Minutenvolumen des Herzens ansteigt. Wollheim hat unter den gleichen Bedingungen eine Zunahme der Strömungsgeschwindigkeit des Blutes und ein Ansteigen der rasch zirkulierenden Blutmenge gefunden. Vermehrte Hautdurchblutung und reichliche Schweißsekretion sind dabei ebenfalls zu beobachten. Die gleichen Veränderungen des Kreislaufs und der Funktion der Apparate der Warmenbgabe, die beim Gesunden durch eine

¹ DRESEL: Über das Wesen der oxydationssteigernden Wirkung des Thyroxin. Klin. Wachr. 1928, Nr. 11.

v. Bergmann, Funktionelle Pathologie

Ersehwerung der Warmeahgabe hedingt werden, können nun auch heim Basedow in Erseheinung treten, ohne uns durch eine solche Ersehwerung der Warmeahgahe oder durch eine vermehrte Wärmehildung — hei fehlender Grundumsatzsteigerung — verständlieb zu werden. Sehen wir im Basedow eine Betriehsstörung im Mechanismus der Wärmeregulation, die sich im allgemeinen hesonders deutlieh und anscheinend primär in einer Störung der Funktion der Schilddruse dokumentiert, so seheint hier eine solche Betriebsstörung durch geänderte Funktion der Schilder von der Vertreit von der Ve



tion der Apparate der Warmeabgabe

Noch ist die Frage nicht erwiesen. daß die Schilddrüse eine eigene Innervation hesitzt, vielleicht wird ihre innere Sekretion nur von der Durchhlutung Zweifellos aher sind die geregelt. Beziehungen zwischen der Wärmeregulation und der Schilddrüsendurchhlutung außerordentlich enge, und die Schilddrüse ist offenhar mit einem hohen Maße von Selhständigkeit in ihrer Durchhlutung eingestellt. Wir haben in letzter Zeit an der Klinik gerade dieses Verhalten näher studiert. DIETRICH und Schwiegk1 konnten mit der Reinschen Methodik der Thermostromuhr erweisen, daß heim Hunde Erwarmung durch ein warmes Bad sofort von einer Einschränkung der Schilddrüsendurchhlutung gefolgt . ist, während Ahkühlung zu einer Erhöhung führt. Maßnahmen also, die

über die physikalische Wärmeregulation hinausgehen und den Organismus zu ehemischen Wärmeregulationen zwingen, im Sinnc von Verringerung oder Vermehrung der Gesamtoxydation, hahen sofort zur Folge, daß das Blut in geringerem oder größerem Ausmaße die Schilddrüse durchströmt.

Es ist verführerisch, hieran die Hypothese zu knüpfen, daß das Schilddrüsenhormon hei der chemischen Wärmeregulation die oxydativen Umsctzungen im Organismus in der Weise regelt, daß erhöhter Sauerstoffverbrauch eine grö-Bere Hormonmenge in die Zurkulation bringt und daß die Einschränkung der Oxydation durch geringere Hormonlieferung zustande käme. Dieser Deutung

¹ DIETRICH, S., u. H. SCHWIEGK: Unters. uber die Schilddrusendurchblutung. Naunyn-Schmiedebergs Arch. Bd. 165, H. 1/2, 1932.

steht aher noch kraß im Wege, daß gerade das Hormon der Schilddrüse durchaus nicht sofort seine Wirkung entfaltet, ja selbst das reine Thyroxin hraucht zumindest Stunden, his sich eine Wirkung in einer Oxydationssteigerung zeigt. Immerhin kennt auch die Klinik hisweilen sofortige Wirkungen, so z. B. manische Zustände gleich nach Einnehmen eines Schilddrusenpräparates.

Wie dem auch sei — daran ist nicht zu zweiseln, daß das Schilddrüsenhormon in der Norm ein Regulator für die Gewehsoxydation in dem Sinne ist, daß es einen erhöhten Brand entlachen kann. Und bei aller Wichtigkeit der Analyse der intermediären Stosswechselvorgänge darf nie vergessen werden, daß eine biologische Hauptaufgahe der Oxydation die Warmeproduktion an sich ist zur Aufrechterhaltung der Temperaturkonstanz (Max Rubner). In diesem größten Regulationssystem unserer Organisation spielt die Schilddrüse als Regulator sicher eine wesentliche, aber ehenso gewiß nicht die einzige Rolle, und deshalb ofsenhar hesteht jene Koppelung der Schilddrüsendurchhlutung mit dem wichtigsten Erfolgsorgan der Wärmeregulation, der Haut.

Es wäre vorstellbar, daß, wenn diese Normregulation überschießend stattfindet, wenn zuviel Schiddrüsenhormon in den Kruslauf gelangt, die Peripherie
in dieser Form auch zum Anreger ernenter vermehrter Ausschüttung von Schilddrüsenstoffen wird. Haben wir doch gesehen, wie leicht die Warmeregulation
bei Basedowkranken in Disharmonie gerät. Die nichtinfektiösen, fieherhaften
Zustände hei Basedow sind etwas ganz Geläufiges. Ja auch sie erstrecken sich auf
die ganz leichten Fälle, hei denen es klinisch keine Seltenheit ist, daß man wegen
der subfehrlien Temperaturen an irgendeinen chronischen Infekt denkt — Tonsillits, beginnende Lungenspitzenaffektion, Cholangitis, Endokarditis usw. —,
und es erst wenn man den thyreotischen Typus des Kranken erfaßt hat, etwa
durch kleine Joddosen erleht, daß die lange wahrenden Temperaturen völlig
verschwinden, indem jetzt eine Eurogulierung stattgefunden hat.

Man kann im Experiment die Warmeahgabe der Haut steigern und von dort her den Organismus zu Maßregeln der chemischen Wärmeregulation zwingen, leh hahe mit Castex (1912)² eine starke, allgemeine Rötung der Haut durch Senf-häder erzeugt, und wir konnten nachweisen, daß daraufbin der Gesamtstoff-wechsel, hesonders auch der Grundumsatz erhehlich anstieg. Es müßte die Hydrotherapie und übrige physikalische Therapie, soweit sie an der Haut angewandt wird, praizser studieren, wieweit durch solche Prozeduren Steigerungen der Oxydationen hervorgerufen werden. Vielleicht ließe sich dann die balneologische Phrase, daß "Bäder den Stoffwechsel anregen", in den Bereich wissenschaftlicher, wohlbegründeter Erfahrung ziehen. Keinesfalls ist sie in der bisher geühten allgemeinen Ausdrucksform zutreffend (siehe das Stoffwechselkapitel). Nun ist aber keineswegs gesagt, daß solche erwiesenen Oxydationssteigerungen, welche

¹ v. Beromann, G., u. Castex: Bettr. zur Frage der Umsatzminderung und -mehrung in ganzen Tagesversuchen (Muskelarbeit, Kostzulage, Hautreiz). Z. exper. Path. u. Ther. Bd. 10. 1912.

der Organismus im Rahmen der ehemischen Wärmeregulation, teils als Normregulation, teils als Dysregulation vornimmt, und bei denen auch das entzündliche
Moment der Haut mit den dabei entstebenden Eiweißzerfallsprodukten histaminartigen Charakters eine Rolle spielt, regelmäßig etwas mit einer vermehrten
Schilddrüssenfunktion zu tun haben. Erst in der Zukunft wird sich entscheiden,
ob die vermehrte Durchblutung der Schilddrüse wirklich die Maßregel ist, die
zum Zweck der Erhöhung der Oxydation im Organismus bereitsteht.

Das Kernprohlem aher, das uns zu beschäftigen hat, bleibt die Frage, warum der Organismus in erhöhter Quantität Schilddrüsenhormon in den Kreislauf wirft, und ich meine, es ist lösbar, wenn man die Krankheit nicht nur von der hormonalen Seite her sieht und erst recht nicht in der hormonalen Aussebüttung bei den Krankheitsbildern nur eine kompensierende Regulation annimmt, eondern eher auf die alte Vorstellung der Neurose zurückgreift — freilich in einer präziser definierten Form als in alter Zeit.

Aus dem Bedürfnis der Ordnung in der Pathogenese mag ee notwendig gewesen sein, einen zentralen Basedow, hei dem die Hyperthyreose sekundär ausgelöst echeint, von einem primären zu scheiden, wie wir ihn etwa bei der Thyreoiditis erleben, und man mag auch die Theorie einer peripheren Auslösung zugehen. Für eine funktionell pathologische Betrachtungsweise wird ee aber ausreichen, für alle Erkrankungsformen die Hyperthyreose als das Zentralgeschehen anzuschen, mag sie durch zentrale, periphere oder lokale Einflusse auf die Thyreoidea selbst ausgelöst sein — wieder ist für die funktionelle Pathologie nicht das Primum movens Grundlage des Einteilungsprinzips, sondern die einheitliche Reaktion auf die Vielheit von Anlässen. Die Einheit hleiht die Hyperthyreose.

Wenn der Chirurg große Teile der vergrößerten Schilddrüse entfernt und damit ein Zurückgehen der meisten Symptome erzielt, hat er fast sichterer als im Experiment den Nachweis erbracht, daß die vermehrte Schilddrüsenfunktion der wesentliche Schädling der Erkrankung ist, mag er auch nach Sauerbruch hei verschiedenen Formen mehr oder weniger gut zum Zielen kommen. Wieder aber echeint mir durch die unzweifelhaften Erfolge der Chirurgie die Meinung anfeehtbar, die erhöhte Schilddrüsenfunktion als günstigen kompensierenden Regulator gegen andere periphere primäre Störungen, auch nur in einem nennenswerten Teil der Fälle, anzusehen, wie oft müßte sonst die Operation den Zustand akut verschlimmern.

Durch die jetzt so hequeme Methode der Grundumsatzbestimmung, welche vor allem Macnus-Levy zu der bedeutenden Entdeckung der Grundumsatzerhöhung hei Morbus Basedow geführt hat, ist man in die Gefahr geraten, die Schwere einer Basedowerkrankung zahlenmäßig exakt feststellen zu wollen. Sollte doch von der Höhe dieser Werte selbst die Indikation zum chirurgischen Eingriff ahhängig gemacht werden. Es ist höchste Zeit, vor diesem Schematismus, vor dieser "Pseudoexaktheit der Zahl" auch hier zu warnen, indem man erkennt, daß der klinische Eindruck des Gesamtzustandes des Kranken

viel wesentlicher ist als jene gewonnenen Zahlenwerte. Nicht einmal die Indikation zum chirurgischen Eingriff kann vom Zahlenwert heute noch abbängig gemacht werden.

Es darf auch hier zur Kritik der Therapie, gerade der internen, nie vergessen werden, wie häufig nicht nur bei leichten Fällen sondern auch hei ausgesprochenem Vollbasedow sowohl Spontanremissionen sind als auch wirkliche Dauerheilungen. Der Verlauf ist so wechselnd, daß immer wieder therapeutische Enthusiasten offenkundig ganz groben Irrtümern erlegen sind. Man kann mit einer berubigenden Therapie, Bettruhe, Isolement, Psychotherapie und Medikamenten, die in gleichem Sinne wirken, Chunin, vor allem aher durch die Narkotika der Stammganglien, also die Barhiturshurepraparate, oft frappante Erfolge erzielen. Mindestens ebensoviel wie mit den verschiedensten neuen Methoden Ich möchte nur drei therapentische Gruppen anerkennen, jene allgemeine Beruhigungstherapie einschließlich der medikamentösen, zweitens die chirurgische Therapie und endlich vom wirklich Erfahrenen durchgeführt die Röntgenhestrahlung. Danehen sei das Höhenklima erwähnt, auch hohe Hohenlagen und mit größter Zuruckhaltung die kleinen Joddosen Neissers, erlauht nur hei strengster arztlicher Kontrolle und kurzer Dauer. Größere Joddosen mit der Lugotschen Losung halte ich nur für gestattet, wenn die anschließende Operation unwiderruflicher Beschluß ist.

Wer sich vom Gesamtzustand leiten läßt, sieht schwerste Basedowfälle hei geringen Erhöhungen des Grundumsatzes und leichte Basedowerkrankungen mut hohen Grundumsatzwerten. Er kann also die Erhöhung der Oxydation nicht höher veranschlagen, als irgendein anderes wichtiges Symptom. Er darf aher diesem Symptom keine zentrale Bedeutung einräumen — nicht vom Standpunkt der Klinik, aher auch nicht vom Standpunkt des hiologischen Zustandes,

Ganz Ähnliches läßt sich wohl auch von der klinischen Bedeutung der Blutjodhestimmung sagen. Durch die verdienstvollen Untersuchungen von Veilund Sturm, von Lunde nnd von Schittenund Eislen wissen wir, daß der
Blutjodgehalt heim Basedow oft um das Vielfache über die Norm, die bei etwa
20 9°/0 anzusetzen ist, erböht ist und beim Myxödem wesentlich unter der Norm
legt. Selbst für die Gruppe der thyreotischen Konstitution laßt sich eine geringe
Erböhung des Blutjodspiegels nachweisen. Aber — und das allein ist für die
Klinik wesentlich — nicht immer geht eine klinische Veränderung des Gesamtzustandes mit einer Verschiebung im Blutjodspiegel einher und andererseits ist
der Jodspiegel häufig sebon durch geringste, rein im Physiologischen liegende
Veränderungen — z. B. durch verschiedene Affekte — zu beeinflussen, so
daß auch er stets nur als ein Symptom verwendet werden darf, aber wohl
nicht ausschlaggebend für Therapie nnd Prognose ist. Auch hier wieder, wie
bei allen anderen Beobachtungen, die sich auf Bestimmungen des Blutspiegels
beziehen, muß man darauf verweisen, wie unsieher der Schluß vom Gehalt
in strömendem Blute auf den doch allein wichtigen Gebalt in den Geweben
ist. Und schließlich fehlt uns noch immer ein sicheres Wissen dafur, oh neben

dem Thyroxinjod noch andere organische Jodverhindungen hei der Thyreotoxikose in Frage kommen oder nicht.

Nichts läßt sich vorläufig aher dafür anführen, daß ein verändertes Schilddrüsenhormon bei der Krankheit ausgeschuttet wird (Dysthyreose, Basedowtoxin). Auch jene Theorien, daß die Schilddrüse eine entgiftende Funktion hahe und daß diese heim Basedow versage (v. Cyon, Blum), sind zur Stunde nur Theorien, für die einiges spricht, für die genügende Stützen aber nicht bestehen.

So muß heute noch die Lehre unangetastet bleihen, daß wir unter Thyreotoxikose nichts anderes zu verstehen haben als eine quantitativ erhöhte Leistung, d. h. eine vermehrte Ausschüttung jener humoralen Suhstanzen, die auch in der Norm ständig produziert und in das Blut geschickt werden und sicher in ihrer normalen, einem Bedarf angepaßten Menge notwendige Regulatoren im Stoffwechsel sind — Hyperthyreose.

Man ist heute einig, daß das Thyroxin, so groß der Triumph auch ist, es rein und auch synthetisch darstellen zu können und seiner Formel nach zu kennen (Kendall, Harringron), nicht das intakte, wirksame Hormon ist. Die Thyreoglohuline, die das jodhaltige Thyroxin enthalten, sind weit wirksamer als dieses selhst, und noch wissen wir nicht, ob die Schilddrüse ein einheitliches Thyreoglohulin sezerniert.

Es wird die Erforschung der Regulation der Schilddrüsenfunktion mit den zugehörigen übergeordneten Zentren uns weiterfuhren müssen. Als ein wesentlicher Schritt auf diesem Wege erscheint uns die Kenntnis des thyreotropen Hormons der Hypophyse und jener Stellen des Mittelhirns, von denen SCHITTERHELM erwiesen hat, daß sie in engster Beziehung zum Jodstoffwechsel und wahrscheinlich auch zur Schilddrüsenfunktion stehen. Ist auch heute noch nicht eine Darstellung des lickenlosen Ablanfes dieser Regulation möglich, so ermöglichen diese Beohachtungen doch sehon ein hesseres Verständnis manchen klinischen Eindrucks.

Es hleibt strittig, oh alle Basedowsymptome auf ein Zuviel an Schilddrusenhormon zuruckgefuhrt werden können und oh alle Symptome beim Tiere durch
Schilddrusenfutterung oder Thyroxininjektionen erzeugt werden können. Am
schwierigsten ist es, den Exophthalmus bypertbyreotisch zu erklären, der ja auch
nach operativen Erfolgen von allen Symptomen oft am längsten zuruckbleibt
oder am langsamsten zum Rückgang zu bringen ist. Wohl aber läßt sich durch
elektrische Erregung des Halssympathicus beim Kaninchen ein einseitiger
Exophthalmus erzeugen. Man bat den Tremor des Basedows mit dem Adrenalntremor verglichen und die Frage aufgeworfen, ob nicht auch hier Sympathicussymptome vorliegen, die nnr undrekt mit dem Schilddrüsenhormon in Zusammenhang stehen, ähnlich ist die Tachykardie, als Sympathicuswirkung, Reizung
der Acceleransfasern des Herzens zu deuten.

Ja, es ist mehr wie ein Aperça, wenn von klinischer Seite aus gesagt wurde, der Basedow sei wie "ein Schreck in Permanenz".

Wir kennen als körperliche Ausdrucksform des großen Schreckaffektes die aufgerissenen hervortretenden Augen, den beschleunigten Herzschlag, den Angstschweiß, die vermehrte Darmperistaltik, das Zittern und sicher auch die vermehrte Schilddrusendurchhlutung. Es vertieft sich dieser Zusammenhang auf Grund der unzweifelhaften arztlichen Erfahrung, daß nach einem einmaligen jähen Schreck der Basedow entsteben kann, daß aher auch sich länger hinziehende erregende psychische Situationen einen Basedow zur Folge hahen und daß man ihn nicht selten heilen kann, wenn nichts wie eine Beruhigungstherapie eintritt. Als ein Reispiel von sehr vielen, aus meiner Praxiserfahrung, jene Tochter, die nach dem Tode der Mutter diese dem Vater ersetzen wollte und deshalh ein Verlöbnis nicht zustande kommen ließ. Der Vater heiratet von neuem, die Tochter bekommt einen akuten Basedow. Weniger die Ruhe in einer Privatklinik als mein Rat, sie solle die Beziehungen zum Verlohten wieder aufnehmen. wirkten, als sie verloht war und bald darauf heiratete, heilend ohne jede andere Therapie. Dies einfache Beispiel als Ersatz für weit kompliziertere Zusammenhänge der "inneren Lehensgeschichte". Vielleicht ware für die Krankheit genau soviel erreicht worden, wenn man den größten Teil der Schilddruse operativ entfernt hätte, fur die Kranke war iene Methode den inneren Konflickt zu heseitigen, sicher der hessere Weg.

Auf diesen Gehieten ist die Diagnose ex juvantihus eine große Gefahr für ein zutreffendes pathogenetisches Urteil. Der rein psychisch eingestellte Arzt sagt: also war jener Basedowfall ein rein psychogener, und der zu somatisch eingestellte unter den Chirurgen könnte den Fall zu den rein quantitativ thyreotischen rechnen, wenn er operativ einen besonders guten Erfolg erzielt hat. Aus diesem Grunde scheint mirde scharfe Trennung in nervose Basedowfalle, in primarthyreotische und etwa noch in solche, die peripher ausgelost sind, nicht unhedenklich. Gewiß darf man ordnen und wird pathogenetisch immer bemüht sein, herauszufinden, wo im Einzelfalle das Primum movens liegt, selten aber wird nur eine Kondition hineinspielen.

Nehen der ganz großen Bedeutung der Erbanlage, die Chvostek dazu fuhrte, das Zustandekommen des Basedows ohne solche Erbkonstitution überhaupt kaum anzuerkennen, neben den Situationen, die auf den Veranlagten ganz anders enwirken wie ohne die Veranlagung, kann auch hier wieder die Vielheit des

Zusammenwirkenden nicht stark genug betont werden.

Ein Mensch befindet sieh in einer veränderten Lage seines Korperhaushaltes, wie etwa besonders Hermann Zonder hetonte, im Sinne jener Intermediärstorung, die zur Fettsucht führt. Und gerade bei ihm kann die Situation umschlagen, nicht nur zum gutartigen Typus des fettsüchtigen Basedows, sondern zur Abmagerung, ja zur Basedowkachexie. Gehirnstörungen ganz außerhalb der Alfektlage, so die Encephaltis lethargica, bewirken Störungen der Regulietung, die als Fettsucht, Magersucht, Myxodem und Basedow mit und ohne andere striare Erscheinungen auftreten. Nieht nureine entzundliche Thyreoiditis, sondern eine veründerte Immunitatslage im Gesamtorganismus etwa hei einer heginnen-

dem Thyroxinjod noch andere organische Jodverhindungen hei der Thyreotoxikose in Frage kommen oder nicht.

Nichts läßt sich vorläufig aber dafür anfuhren, daß ein verändertes Schilddrüsenhormon bei der Krankheit ansgeschüttet wird (Dysthyreose, Basedowtoxin). Auch jene Theorien, daß die Schilddrüse eine entgiftende Funktion habe und daß diese heim Basedow versage (v. Cvox, Blum), sind zur Stunde nur Theorien, für die einiges spricht, für die genügende Stützen aher nicht hestehen.

So muß heute noch die Lehre nnangetastet bleiben, daß wir unter Thyreotoxikose nichts nnderes zu verstehen haben als eine quantitativ erhöhte Leistung, d. h. eine vermehrte Ausschüttung jener humoralen Substanzen, die auch in der Norm ständig produziert und in das Blut geschickt werden und sicher in ihrer normalen, einem Bedarf angepaßten Menge notwendige Regulatoren im Stoffwechsel sind — Hyperthyreose.

Man ist heute einig, daß das Thyroxin, so groß der Triumph auch ist, es rein und nuch synthetisch darstellen zu können und seiner Formel nach zu kennen (Kendalt, Harrington), nicht das intakte, wirksame Hormon ist. Die Thyrooglohuline, die das jodhaltige Thyroxin enthalten, sind weit wirksamer als dieses selbst, und noch wissen wir nicht, ob die Schilddrüse ein einheitliches Thyrooglobulin sezerniert.

Es wird die Erforschung der Regulation der Schilddrüsenfunktion mit den zugehörigen übergeordnoten Zentren uns weiterführen müssen. Als ein wesentlicher Schritt auf diesem Wege erscheint uns die Kenntnis des thyreotropen Hormons der Hypophyso und jener Stellen des Mittelhirns, von denen Schittenstellur erweisen hat, daß sie in engster Beziehung zum Jodstoffwechsel und wahrscheinlich auch zur Schilddrüsenfunktion stehen. Ist auch heute noch nicht eine Darstellung des lückenlosen Ablaufes dieser Regulation möglich, so ermöglichen diese Beohachtungen doch sebon ein hesseres Verstandnis manchen klünschen Eindrucks.

Es hleibt strittig, ob alle Basedowsymptome auf ein Zuviel an Schilddrüsenhormon zurückgeführt werden können und ob nlle Symptome beim Tiere durch
Schilddrüsenfutterung oder Thyroxininjektonen erzeugt werden können. Am
schwierigsten ist es, den Exopbthalmus hypertbyreotiseb zu erklären, der ja auch
nach operativen Erfolgen von allen Symptomen oft am längsten zurückbleibt
oder am langsamsten zum Ruckgang zu bringen ist. Wohl aber läßt sich durch
elektrische Erregung des Halssympathicus beim Kaninchen ein einseitiger
Exopbthalmus erzeugen. Man bat den Tremor des Basedows mit dem Adrenalintremor vergliehen und die Frage aufgeworfen, ob nicht auch bier Sympathicussymptome vorliegen, die nur indirekt mit dem Schilddrüsenhormon in Zusammenhang stehen, äbnlich ist die Tachykardie, als Sympathicuswirkung, Reizung
der Acceleransfasern des Herzens zu deuten.

Ja, es ist mehr wie ein Aperçu, wenn von klinischer Seite aus gesagt wurde, der Basedow sei wie "ein Schreck in Permanenz".

Falle, sondern auch für die Miniatusformen des Morbus Basedow bis zu jenen Individuen, welche praktisch als gesund anzusehen sind, aber eine etwas lebhaftere, d. h. eine gesteigerte Ausschüttungstendenz in ihrer Schilddrüsenfunktion hahen und labiler, erregbarer eind im Zusammenspiel der vegetativen Nervenerregung und der hormonalen Beantwortung jener Erregnngen. Vom Standpunkt der allgemeinen Nosologie eebe ich also völlig fließende Übergänge von einem gesunden, prämorbiden Konstitutionstyp, bei dem die Schilddrüse nicht das einzige ist, aber die Hauptsache, über die "Basedowoiden" his zum eehten Morbus Basedow hin und deshalh mag diese Gruppe "thyreotische Konstitution" heißen, wenn man sich bewußt bleiht, daß nicht eine monoglanduläre endokrine Funktionsmehrleistung allein gemeint ist, sondern nur vom Wichtigsten her, das meist nicht das Erste ist, die Bezeichnung gewählt wird.

Vom Standpunkt der speziellen Nosologie ist das Wort Präbasedow nach meiner Auffassung ein Unglück, weil Patient und Arzt dahin euggeriert werden, als wenn zum Vorber ein Nachher kommen mußte. Das gerade aber ist große Seltenheit. Der thyreotischen Konstitutionen, namentlich unter den Jugendlichen, sind Legion. Im Vergleich zu diesen Zablen ist der Vollbasedow selhst in Gegenden, wo er häufig ist, eine Seltenheit. Und wie der schwerste Basedow spontan zurücksobwingen kann, ja dae sogar bäufig vorkommt — noch häufiger freilich sehen wir nur hochgradige Remissionen —, eo verliert eich auch die thyreotische Konstitution sehr oft mit den Jahren. Sie überschreitet einmal die Grenze des ganz Gesunden und gleitet hinüber zum sog. nervösen, affekt-labilen, leicht erregbaren Menschen und kehrt wieder nach einer einfachen Erholung in die Geleise des voll leistungsfahigen Gesunden binen.

Die Schulung des ärztlichen Blickes, auch die geringsten Grade eines Symptomes zu erkennen, dabei auch das Affektverhalten geradezu den Kardinalsymptomen einzureihen, ist es gewesen, die mieb zwang, die pathohiologische Zusammengebörigkeit nicht nur der Formes frustes mit dem Vollhasedow, wie es viele Autoren längst taten, anzuerkennen, sondern auch die pramorbiden Zustände klinisch zu erfassen, die noch in den Bereiob des Gesunden gehören. Zu ihr rechnen wir diejenigen Menschen, die ohne wesentliche Beschwerde doch schon "Stigmata" aufweisen, die "gesteigert gedacht, Symptome des Morhus Basedow sind". Der Terminus der "Stigmata" lehnt sieb an Guarcor an, der an die Stigmata diaholi der mittelalterlichen Hexenprozesse anknüpfend, seine Stigmata der Hysterie sammelte und suggestiv züchtete als Zeichen, die aus der Gesundheit schon in das Pathologische hinweisen. So habe ich auch zuerst rein aus dem Aspekt unter der noch zu weit gefaßten Bezeichnung der "vegetativ Stigmatierten" diese Konstitutionsgruppe heschrieben¹: "als Menschen mit Glanzauge his zum Exophtbalmus hin, mit reichlieber Tränensekretion, oft Bläbbals, vas-

¹ v. Векомати, G.: Funktionelle Pathologie des vegetativen Nervensystems, 1m Hdb. d. inn. Med. v. Векомати. Stadienty, Вд. 5. Вейни: Julius Springer 1925. — Dio vegetativ Stigmatisierten. Med. Klin. Вд. 22, 1928. Z. klin. Med. Вд. 108, H. 1—3, 1928.

den Tuherkulose oder auch eine physiologische endokrine Umstellung wie die der Gravidität lösen den Symptomenkomplex aus. Gewiß steht dann hald genug die vermehrte Ausschüttung des Schilddrüsensekretes im Mittelpunkt der ganzen Erkrankung, aher in den wenigsten Fällen, wie etwa hei der Thyreoiditis, geht das ganze primär von der Schilddrüse ans. Und in den meisten Fällen scheinen uns zwei Konditionsgruppen die wichtigsten. Das ist zuerst jene Erhkonstitution, die meist such vor der Erkrankung nicht völlig latent blieh, sondern anschaulich erkennhar war durch das, was wir jetzt thyreotische Konstitution mit JULIUS BAUER nennen (siehe später). Und als zweites die Veränderungen im gesamten vegetativen Nervensystem, vor allen Dingen in den zugehörigen Zentren, die ihrerseits wiederum das endokrine System in bohem Maße heherrschen, aher auch reziprok von ihm heherrscht werden.

Man denke vor allem an die Wechselwirkung zwischen Sympathicus und Adrenalin, weil dieses das prägnanteste Beispiel darstellt. Manches andere, so die Beziehungen zur Thymus, zum Ovarium, zur Hypophyse und dem Tuber einereum. ist bekannt.

Es ware darum viel zu einseitig, den Basedow als Aufruhr im sympathischen Nervensystem darzustellen. Schon als Eppingen und Hess 1910 ihre Vagotonielehre entwickelten, sahen sic, daß gerade der Basedow Zuge sympathischer und psrasympathischer Erregbarkeit zeigt, in wechschulem Vorwiegen des einen und des anderen Systems. Die vermehrte Darmperistaltik z. B. ist Vaguseinfluß, während der Sympsthicus ja der Hemmer am Darm ist. Jene Autoren mußten gerade für den Morbus Basedow betonen, daß der strenge Antagonismus zwischen Sympathicus und Parasympathicus für diese Krankheit nicht aufrechtzuerhalten ist, ist er ja später auch sonst nicht mehr anerkannt worden, wenigstens in der damsle gedachten Ausschließlichkeit (siehe ohen). Selbst heim Jodhasedow, den man leider in Berlin hesonders viel sieht, würde ich es ahlehnen, ihn nur auf die Schilddrüse zu heziehen. Aher jedenfalls achte man hei Jodmedikation hesonders genau, ob nicht ein zum Basedow disponierter Mensch vorliegt. Das kommt hei jeder antiluetischen Kur in Frage und gerade auch für alte Arteriosklerotiker. Scheint doch der seltenere Basedow der alten Leute besonders hartnäckig zu sein.

So können wir zur Zeit kaum mehr zur Definition des Morhus Basedow aussagen, als daß Umstimmungen, Erregharkeitssteigerungen im vegetativen Nervensystem, zu einer zu starken Ausschüttung von Schilddrüsenhormon führen, wahrscheinlich hei jenen Gelegenheiten, hei denen schon der normale Organismus erhöhte Mengen ausschütten muß, wie beim Schreck, für Maßnahmen der Wärmeregulation und bei Maßnahmen stärkerer Durchblutung von einzelnen Organen (Muskel, Leher). Vom Standpunkt der Pathologie der Funktion hleiht es hei der Definition von Mönus, einer Hyperthyreose, als der wesentlichsten Äußerung pathologischer Funktion.

Ein Zuviel an Hormon aus der Schilddrüse ausgeschittet, steht im Mittelpunkt des gesamten Basedowgeschehens und das gilt nicht nur für die krassen Symptome, sondern wegen anderer Beschwerden die Klinik aufgesucht hatten, allein 32mal ein Ulcus und 21 mal eine Cholecystopathie gefunden 1.

Hatten wir ursprunglich durch klinisches Betrachten und logische Überlegung die thyreotische Konstitution als den noch völlig im Bereich des Gesunden liegenden Beginn der Kette gekennzeichen, die von den Formes frustes üher das Basedowoid bis zum Basedow hinführt, konnte spater, wie eingangs ausgeführt, in den hämodynamischen Erscheinungen — besonders der beschleunigten Kreislaufzeit (Wollheim und Lange) und auch in den andererorts ausgeführten Blutjodhestimmungen (Schittenbien) — eine wichtige Bestätigung hierfür erbracht werden, so konnten wir schon vorher am Test der Acetonitrilreaktion von Reid Hunt (Saldmon², Goldder²) die hiologische Zusammengehörigkeit dieser Reihe erweisen.

Eine exakte und spezifische Thyroxinbestimmung im Blute, mit der ein solcher Beweis am ehesten zu erbringen ware, fehlt auch heute noch. Die GUNDER-NATSCHsche Kaulquappenmethode, bei der bekanntlich durch Schilddrüsenstoffe eine Wachstumshemmung und Metamorphosebeschleunigung herbeigeführt wird und die sogar zur Standardisierung des aus der Schilddruse isolierten und des synthetischen Thyroxins dient, hat sich zum Nachweis von Schilddrusenstoffen im Blut bisher als ungeeignet erwiesen. Es scheint vielmehr schon Normalblut an sich die Kaulquappenentwicklung zu hemmen. Befunde, nach denen es schien, als ob Basedowblut die Thyroxinwirkung auf Kaulquappen nicht beeinflusse, wahrend diese von Normalblut gehemmt wird, haben keine Bestatigung erfahren. Feststellungen wie die von Moldawsky und Landsberg, die im Blutbilde von Basedowoiden und Menschen der thyreotischen Konstitution jugendliche Erythrocyten (Granulocyten) wie heim Vollbasedow, nur in geringerer Anzahl, nachgewiesen haben oder H. ZONDEKS Nachweis der bei Basedow und Basedowold gleichsinnig veranderten Bindungsfahigkeit der Gewebe fur Wasser und Kochsalz, die ja wesentlich von der Schilddrusenfunktion abhängt, sind nur sekundare, indirekte Beweise.

Die Reid Huntsche Acetonitrilreaktion, wie sie an meiner Klmik besonders Goldner ausgebaut hat, ist dagegen wenn auch nicht thyroxinspezifisch, so doch in hohem Grade thyroxin- und basedowcharakteristisch. Hatte Reid Hunt sie ursprunglich beim Studium der Nitrile gefunden, wurde sie dann, etwa zu gleicher Zeit, als die Untersuchungen an meiner Klinik unternommen wurden, on Straun und seiner Schule zum Standardisierungsverfahren für Schilddrüsenpraparate angewandt, so hahen Saldmon und Goldner, fußend auf Beohachtungen von Reid Hunt selbst und seinen Schulern, die Eignung der Reaktion zum Nachweis von Schilddrusenstoffen im Blute erwiesen. Das Verfahren heruht darauf, daß weiße Mäuse durch Vorbehandling mit Thyroxin oder Basedowblut

¹ v Bergmann u. Goldner: Die vegetativ Stigmatisierten und die Reaktion nach Reid Hunt. Z. klin. Med. Bd 108, H. 1—3, 1928. — Goldner: Biol. Tests zum Nachweis thyreoiden Verhaltena insbesondere der Acconstilieachton. — Ehenda, Bd. 114, H. 4/5, 1930.

² Salomon, R.: Greift die Acetonitribreaktion in ihrer Bedeutung für die Konst. Forschung uber den Morbus Basedow hinaus? Dtsch. Arch. khn. Med. Bd. 154, H. 2—4, 1927.

cularisierter, auch hypertrophischer Thyreoidea, disponiert zum Schwitzen, mit Neigung zur Tachykardie, meist mit kalten und nassen Händen. Dermographismus, vermehrter Neigung zum Erröten und Erhlassen, Neigung zum Tremor, Neigung zu erhöhter Magen- und Darmtätigkeit bezüglich gesteigerter Magensekretion und Darmperistaltik, nicht nur Durchfallsneigung, sondern auch spastische Obstipation, dahei mit affekthetonter Psyche". Wenn man sie im Sinne von R. E. JAENSCH auf ihre eidetischen Anlagen untersucht, sind sie oft auch in dieser Richtung stigmatisiert. Ich kann mich nicht entschließen, solche Menschen, die praktisch völlig gesund, arheitsfähig und frei von Beschwerden sind, unter die Begriffskategorie einer Krankbeit einzureiben, und so schien mir auch klinisch das Bedürfnis vorzuliegen, diese gesunden Individuen von den Basedowoiden abzugrenzen. Alles was für die Diagnosc eines Basedow heranzuziehen wäre, die Feststellung einer leichten Protrusio hulhi, eines Glanzauges, eines Blähhalses, lahiler Körpertemperatur, Disposition zur Tachykardie und Labilität in der Stimmung, sind auch hier zu erheben, aber in so geringem Maße, daß es im Sinne ciner Krankheitsdiagnose nicht gewertet werden darf. Hat man sich aber an solches Wahrnehmen gewöhnt, gerade unter der Vorstellung, daß bier eins Menschengruppe gesunder Menschen existiert, hei der nicht die Beschwerde das diagnostisch Führende ist, so wird die ungeheure Häufigkeit dieser Art Stigmatisierung leicht zu sehen sein. Sie stellt - das sei noch einmal gesagt - nicht nur Erhanlage im Sinne der Konstitution zum Morhus Basedow dar. Wie wir Basedowfälle kennen, hei denen fruher gar nichts nachweishar war, so sehen wir in der Gravidität, ja während der Menstruation, in der Menarchs und der Klimax, auch im hochfieherhaften Zustande und hesonders häufig bei der heginnenden Tuberkulose gerade auch die thyreotische Stigmatisierung erst als eins erworhsne Eigenart auftreten. Ich gebrauche also den Begriff der Konstitution hier durchaus nicht im strengen Sinne der Erbkonstitution. Das sei hesonders bervorgeboben.

Die ursprüngliche Bezeichnung jener Menschengruppe als "vegetativ Stigmatisierte", lasse ich fallen zugunsten der Bezeichnung "thyreotische Konstitution", weil der erste Begriff sich als ein zu weit gefaßter erwies. Aber auch die neue Bezeichnung, die ich nach Julius Bauer gewählt hahe, scheint mir deshalh nicht völlig ausreichend, weil diese Menschengruppe klinisch am wenigsten wichtig ist in ihrem Übergang zur ausgesprochenen, pathologischen Hyperthyreose. Sie hat größere Bedeutung für die Klinik als disponiert im Sinne hesonderer Krankheitshereitschaft. Wer in seiner vegetativen Steuerung, sei sie hormonal oder neural, disharmonisch ist, besitzt eine hesondere Neigung zu Funktionsstörungen in einzelnen Organsystemen. In ihm liegt die Disposition zu Dyskinesien der Gallenwege nicht anders wie zur Dysmenorrhoe, in ihm liegt die Disposition zu dyskinetischer Dickdarmfunktion nicht anders wie zur Ulcushereitschaft. Gerade im Gegensatz zur "Thyreotoxikose" sehen wir hei der thyreotischen Konstitution das Ulcus des Magen-Duodenum häufig. Goldner hat unter 88 Kranken thyreotischer Konstitution, die nicht wegen thyreotoxischer

nur in geringem Maße, so doch schon ausgesprochen krank sind, er wird niedriger sein, wenn man auch praktisch genommen völlig gesunde Menschen in die Gruppe einhezieht. Wenn die Befunde Goldners von allen Nachuntersuchern (Eu-Finoer, Wiesbadder und Focsankanu, Brubeut, Oreme und Faal) heztiglich der Methodik und der Befunde heim Basedow und Basedowoid vollauf hestätigt worden sind, jedoch sich bei der thyreotischen Konstitution statistisch zahlenmäßige Ahweichungen ergahen, so mochte ich darin nur den Beweis sehen, daß eben die Auswahl, je nach der Einstellung des Untersuchers, verschieden ist. Ein gewisser Prozentsatz positiver Reaktionen wird aber dann von um so größerer Bedeutung sein, wenn alle als normal ausgewahlten Personen ausnahmalos negative Reaktionen ergaben — wie es auch jene Autoren erwiesen.

Die thyreotische Konstitution ist mir stets als eine Schicht von Menschen erschienen mit fließenden Übergängen zu den ganz Gesunden einerseits und den Basedowischen andererseits. Es wird eelbstverständlich sein, daß auch ein biologischer Test nicht die Gesamtheit dieser Gruppe, sondern nur eine beschrankte Anzahl erfassen kann.

Der Acetomtriltest hat auch weniger praktisch diagnostische Bedeutung, als er mir wertvollist, in der Moglichkeit der hiologischen Ahgrenzung einer hesonderen Konstitutionsgruppe. War es doch durch ihn zum erstenmal gelungen, bei Menschen, die praktisch als gesund anzusehen sind, die wir aher klinisch schon lange abgegrenzt hatten, eine humorale Abweichung festzustellen, die sich nur quantitativ von der humoralen Veranderung beim ausgeprägten Krankheitshild des Basedow unterscheidet. Dahei handelt es sich um die gleiche Konstitution die Eppinger und bei der sie geradezu davor gewant hahen, an thyreotische Ursachen zu denken.

Die gesamte Anschauungsform der thyreotischen Verfassung wird hier nicht nur deshalb so nachdricklich gehracht, weil sie mir ganz personliches Erlebnis ist aus unmittelbarer Anschauung am Patienten, sondern weil immer noch viele Antoren sie anders seben, ohwohl immer mehr auch die Ergehnisse der Laboratoriumsforschung uns recht gehen. Mein Weg fuhrte vom ärztlichen Anschauen zur Erkennung der vermehrten Erregbarkeit im vegetativen Nervensystem. Ich lasse also heute den Niederschlag dieser Auffassung, soweit er im Ausdruck der "vegetativ Stigmatisierten" formuhert war, fallen, denn es ist inzwischen zuviel Mißbrauch mit dem zu bequemen, weil zu unscharfen Ausdruck getrieben worden.

Dagegen aber mochte ich doch betonen, daß jene thyreotische Konstitution nur eine Gruppe ist unter den Menschen, die im vegetativen Nervensystem und dem zugebörigen bormonalen System disharmonisch sind. Sei es, daß das endokrine System zu stark oder zu schwach auf seine normalen Ausschüttungsreize hin anspricht, sei es, daß die wechselnde erworbene Verfassung das eine oder andere vegetative Stigma hesonders hervortreten läßt, es wird sieh einst auch für die ubrigen hormonalen Apparate eine Konstitutionsgruppe analog der thyreotischen Konstitution beschreiben lassen. Nur fehlt fur jene noch der hiologische Test, den wir für diese in der Acetonitrilreaktion zu baben glauben.

gegen eine nachfolgende Vergiftung mit Acetonitril resistent gemacht werden konnen. Eine einmalige Injektion von 10 y Thyroxin reicht aus, um nach 48 Stunden die doppelte Letalitätsdosis des Giftes noch unschädlich zu machen. Derselbe Effekt kann erzielt werden, wenn man an drei aufeinanderfolgenden Tagen je 1 ccm Basedowblut einer Maus injiziert. Wird an Stelle des Gesamtblutes nur das Serum verwandt, so wird damit bereits in der halben Dosis, wie GOLDNER¹ gezeigt bat, die optimale Wirkung erzielt, während die corpusculären Bestandteile des Blutes wirkungslos sind. Von den Serumfraktionen erwies sich das Serumglobulin und das eiweißfreie Dialysat völlig wirkungslos, das Albumin verlich indessen eine Resistenz, die allerdings hinter der des Serums zurückblieb. Immerbin ist dadurch wahrscheinlich gemacht, daß der wirksame Faktor an das Serumalbumin gebunden ist. Freilich muß zuregeben werden, daß es sich bei der Reid Huntschen Reaktion, um einen in seinem inneren Chemismus noch nieht binreichend geklärten Vorgang handelt, daß die Reaktion auch mit Organextrakten, besonders von der Leher, ansobeinend unspezifisch ausgelöst werden kann und daß sie mit dem Blut von Urämikern etets positiv ausfällt. Vielleicht aber gehen gerade diese Befunde einmal Aufklärung und Einblick in bisher noch unhekannte Stoffwechselvorgänge heim Basedow. Jedenfalls können diese Einechränkungen den Wert unserer Beohachtungen kaum beeinträchtigen, da sich leicht unspezifische Störungen durch Urämieserum oder Organextrakte in der Vereuchsanordnung ausschalten lassen.

GOLDNER konnte nun in der von ihm angegebenen Metbode, die die Bestätigung und Zustimmung aller Nachuntersucher gefunden hat, zeigen, daß die Wirksamkeit des Serums ungefähr parallel geht dem Grade der Basedowschen Erkrankung hzw. der tbyreotischen Konstitution. Wahrend der Vollhasedow etets eine positive Reaktion giht, die in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle eine Giftresistenz hie zu 100% und darüber erreicht, verleiht das Serum vom Bacedowoiden zwar ebenfalls stets eine gewisse Giftfestigkeit, diese bleibt jedoch meist unter der doppelten Letalitätsdosis. Bei der thyreotischen Konstitution ist die Reaktion nicht immer positiv, aber erreicht doch in einem recht beträchtlichen Prozentsatz (66%) eine Steigerung der Letalitätsdosis von 1/2-1/4. Bei gesunden Normalpersonen ist der Acetonitriltest dagegen ausnahmslos negativ. Daß bei der thyreotischen Konstitution, wo der Übergang zum Normalen ein absolut fließender ist und die Diagnose gerade fur diese Untersuchungsreihe in jedem einzelnen Falle nur vom Aspekt und allgemeinen Eindruck her erfolgte, nicht ein 100 proz. Ergebnis erwartet werden kann, ist wohl einleuchtend, ebenso wie eine völlige Übereinstimmung der Ergebnisse verschiedener Untersucher aus dem gleichen Grunde kaum zu erzielen sein wird. Das Resultat bängt wesentlich davon ab, wann man sich diagnostisch entschließt, den Typus der "thyreotischen Konstitution" beginnen zu lassen. Der Prozentsatz wird ein weit hoherer sein, wenn man nur solche Menschen einbezicht, die, wenn auch

¹ GOLDNER: Zum Wesen der Reid Hunnschen Reaktion. Z. klin, Med. Bd. 108, H. 1-3, 1923.

volles Verständnis höte und wissen andererseits, daß diese Sehnsucht nach Erfassung aller aufeinanderfolgender Situationen ins Diffuse auseinanderfließen würde und daß nur das isolierende Verfahren uns präzise Ergebnisse zeitigt. Es wird genügen, daß wir uns dieser Grenzen wissenschaftlicher Methodik hewußt bleiben. Das, glaube ich, ist am Beispiel des Vollbasedow bis zur tbyreotischen Konstitution hin heute besonders einleuchtend aufzuzeigen, und deshalb ist mir diese Auseinandersetzung ein Paradigma für klinisch-biologische Betrachtungsform. Sahen wir doch, daß selbst Charakterzüge, Verlanderungen des seelischen Wesens des Menschen und psychische Erregbarkeit in unmittelbarstem Zusammenhang stehen mit jenen hiologisch zu fassenden thyreotischen Vorgängen und daß sie für diese Betrachtungsform biologische Verhaltungsweisen sind von dem gleichen Wert wie ein Tremor oder eine Tachykardie.

Gerade jene charakterlichen Ahweichungen sind nach arztlicher Erfahrung nicht selten schon dann sehr deutlich, wenn die nur scheinbar objektivste Bestimmung, die Werte üher den Grundumsatz, noch gar nichts anzeigen und höchstens der ärztliche Blick einen Menschen in den hasedowischen Typ (B-Typ) einreihen läßt. Mir ist in plastischer Erinnerung das unerwartete Versagen im Beruf hei zwei besonders eifrigen Sekretärinnen, als sich die Arheit kaum starker gehäuft hatte als es in einer verantwortlichen Stellung immer vorkommen kann: hei der einen ausgelöst durch eine Nervosität nach einem sonst harmlosen Sturz vom Pferde. Ich denke weiter an zwei Selbstmorde von Schwestern in einer anderen Klinik, nichts wie alltägliche kleinere Berufskonflikte schienen vorzuliegen, aber auch Manner von höchster Begahung und einem Wirken, das der Weltgeschichte angehört, konnen unter "psychogener" Zunahme ihrer hyperthyreotischen Erschemungen katastrophal zusammenbrechen, während der Mann mit den tiefliegenden Augen, dem starren Gesicht und der geringen Mimik zāh durchhalt ohne zu versagen. Wir sind im Bereich der Physiognomik, und ich habe es seinerzeit für glucklich gehalten, daß dem basedowolden Typ von WALTER JAENSCH 1 der tetanoïde (T-Typ) entgegengestellt wurde, auch unter den Gesichtspunkten der Forschungen seines Bruders E. R. Jahnsch uber die Eidetik; nur. als die klinische Empirie die Mischung heider Zuge ergah und damit W. JAENSCH zur Aufstellung der B-T-Typen veranlaßte, wurde mir die Verwandtschaft im Ordnungsprinzip klar mit jenen Vagotonikern und Sympathikotonikern, die sich auch meist als Mischlinge beider Kategorien herausstellen. Das stimmt empirisch. aber die Möglichkeit zu trennen wird dadurch problematisch und kann am wenigsten durch eine subtile Unterteilung nach Bildern von Capillarentwicklungen getroffen werden. Zugegeben, daß bei Jugendlichen, namentlich geistig Zuruckgebliebenen mit kleinen Joddosen und Schilddrüse auch geistige Entwicklungen noch gefördert werden können, für den Erwachsenen sehe ich keine anderen therapeutischen Erfolge als diejenigen, die hei den Formes frustes wie bei den klassischen Bildern des Myxodems längst hekannt sind,

¹ JAENSCH, W.: Über psychophysische Konstitutionstypen. Munch. med. Wschr. 1922, Nr. 26.

Biologisch durchaus in der Norm werden wir Frauen gruppieren dürfen, die klimakterisch sind, die vor der Menarche stehen oder die sich auf der Höhe der hypophysär-ovariellen Funktion befinden, werden sie auch während des Zyklus in ganz verschiedenen Zuständen biologisch studieren können - vgl. Goldners Untersuchungen üher die Schwankungen der Serumeiweißkörper während der Menstruation. Manches ähnliche, wenn auch mit weniger scharfen Grenzen ist sehon von der Klimax des Mannes gesagt, von der ausgeglichenen Stille und heiteren Zufriedenheit des Greises und dem Jähzorn, der Wut eines Stieres vergleiehhar, auf der Höhe der Testikelfunktion. Wir kennen die sog, Formes frustes des Myxödems gerade in der Klimax mit den Störungen des Wasserweehsels und der Flüssigkeitsretention. LICHTWITZ hat auf geringe hypophysäre Ausfallserscheinungen hingewiesen. Kurz, die Zahl der geringen Plus- und Minusvariationen im endokrinen System muß um ein Mehrfaches größer sein als die kraß ausgesprochenen Fälle. Wieder wird vom Standpunkt allgemeiner Nosologie der völlig fließende Übergang zu sehen sein zwischen den Mensehen, die man ärztlich noch als völlig gesund, und denen, die man als krank bezeichnen muß.

Der feinste Test für geringe Abweichungen ist immer noch das charakterliche Verhalten, oft ehe man somatisch irgend etwas feststellen kann, und die meisten dieser Fälle sind im Sinne der speziellen Nosologie nicht Anfänge von Krankheiten, sondern heharren in ihrer leichten Regulationsstörung.

Wieder ist es nur Nothehelf, wenn wir uns bei solchen Charakterisierungen an die Begriffe monoglandulärer und plunglandulärer Betrichsstörungen halten, ja hei keinem System und in keinem Falle der Pathologie wird der Zusammenhang zwischen vegetativem Nerv und endokriner Funktion so deutlich wie hier im nathophysiologischen Grenzgehiet. Selbst bei solchen Blutdrüsen, die vielleicht gar keinen spezifischen sekretorischen Nerven haben, sondern wo die Durchhlutung der Drüse die Größe der Ausschuttung regelt, wie es bei der Schilddrüse nach dem Stande unseres gegenwartigen Wissens der Fall zu sein scheint, werden wir nicht isolierend denken durfen. Gerade wenn wir die vegetativen Nerven einschließlich der vasomotorischen Durchblutung in Zusammenhang mit dem endokrinen System gehracht haben, empfinden wir erst die Durftigkeit des isolierenden Verfahrens. Jedes Organ, auf das eingewirkt wird, ist wieder in seinem eigenen Zustande maßgebend für weitere Ahlaufe, und sein Zustand steht in weiter Ahhängigkeit vom Zustande anderer Organe. Mit dem Organhegriff allein ist ja leider schon vom Anatomischen her eine kunstliche Isolierung gegeben. Die Erweiterung und Auflösung des Begriffes bis zum Zustand jeder einzelnen Zelle nach chemischen und physikochemischen Gesichtspunkten - Ionen und Potentiale der Grenzflächen - versuchte der Begriff des "vegetativen Systems" von Friedrich Kraus und S. G. Zondek. Aber selhst der Dualismus animal und vegetativ versagt, so scheint es mir, wenn sich animale und vegetative Funktion in derselben Zelle unlösbar verbinden.

Wir sehen einerseits ein, daß nur ein Kennen der Gesamtvorgänge an jeder Stelle des Organismus in ihrer Wechselheziehung zu jeder anderen Stelle uns

Kapitel 10.

Hypertonus als Funktionsverhalten.

Das einheitliche Abweichen der Funktion als übergeordneter betriebstechnischer Begriff.—
Die Arteriolenfunktion als das Dommierende in der Pathologie des Blutdrucks.— Ist Adrenalin ein humoraler Regulator! — Körpereigene Stoffe. — Die Sklerose der größeren Gefäße hat nichts mit der Blutdruckerbohung zu tun. — Auch niebt die Sklerose der Aorta. — Begriff der essentiellen Hypertonne. — Blutdruckerhöhung aus anderen Ursachen als aus erner Störung der Arteriolenfunktion. — Bedeutung des Venendruckes.

Von allen Kreislaufkrankheiten der Klinik steht keine so im Mittelpunkt des ätztlichen Alltags aher auch der klinischen funktionellen Pathologie wie der Hypertonus Er stellt das größte Kontingent der Kranken mit Kreislaufinsuffizienz für Apoplezie und fur Angins pectoris und damit wird er zur hreitesten Basis für jene drei häufigsten Todesursachen. Aber auch die Beschwerde des Kranken selhst hei langem gunstigem Verlauf stellt eine der häufigsten Forderungen an den Arzt. Den Hypertonus heilen erscheint vielleicht als die größte der Zukunft vorhehaltene therapeutische Tat.

Wir werden sehen, daß Apoplexie, Angina pectoris und kardio-vasculare Insuffizienz auch ohne Hypertonus zustande kommen, und wir wissen, wie oft Hypertoniker, gerade auch solche mit hohen Blutdruckwerten und fixiertem Hochdruck, frei von Beschwerden sind, his der Tod sie plotzlich durch Hirnhlutung oder Angina pectoris ereilt.

Faßt man aher den Hypertonus für einen ganz großen Teil der Fälle als den Weghereiter zu diesen tragischen Ereignissen auf, so ist er uns mehr wie eine Zahlengröße, durch eine Methodik gewonnen. Wir aind herechtigt, ihn als "Krankhert an sich" hinzustellen, wenn ihm ein gemeinsames Funktionsverhalten zugrunde liest.

Auch wenn die Zukunft erweisen sollte — und es spricht sehr vieles dafur —, daß dieses gemeinsame Funktionsverhalten nämlich die Enge der terminalen Strombahn in manchen Fällen neural, in anderen Fällen humoral bedingt ist und so eine Unterteilung nach zwei Gruppen möglich wäre, ändert das nichts darun, daß zunächst einmal klinisch die Erhöhung des Blutdruckes von mir aufgefaßt wird als ein einheitliches Krankheitsgeschehen einer Funktion. Auch das humorale Verhalten wird sich aus ganz verschiedenen Bedingungen und Ursachen zusammensetzen. Wir glauben jungst erwiesen zu haben (siehe später), daß kurze

Abschließend hat für dieses Kapitel noch ein Hinweis den Zweck zu betonen, daß wir in der thyreotischen Konstitution wie in den Mikrofällen von Basedow, dae wir in der entyreoussenen monsteuenen wie in den altaumen von Dasseuen, die ich nicht mehr als B. Typen bezeichne, weil meine Anschauungen mit denen von W. Jaenson nicht übereinstimmen, eine besonders ausgedehnte Gruppe schen von Individuen mit einer hormonalen Hyperfunktion. Es ist sicher einschen von maivanden mie einer normonimen avyperanasion. 22 251 saume eineschig das monoglandulär zu betrachten und es ist einleuchtend, wie Julius BAUER es jungst getan hat, die endokrin Stigmatisierten begrifflich und diagnostisch stark zu erweitern sowohl nach der Seite der Hyperfunktion anderer guosusch state zu erweitern sowom men der seite der Lyperimiktion anderer endokriner Drüsen wie nach der Seite der Unterfunktion. Auch hierbei müssen wir uns bewußt bleiben, wie schr die eine endokrine Drüse die andere in Mitwir uns dewund deinen, wie dem une eine einemalie deue une andere in mit eine ziehen kann, und daß Veränderungen auch primär pluriglandular antiroten können, endlich ist es sicher sehr einseitig somatische wie charakter autatien Auduen, einmen ist es siener seur einsering sonnatisone wie enarakter-liche Zuge nur unter dem endokrinen Gesichtspunkte zu sehen. Gerade das lehrt die Hyporthyrcose, die meist nicht primär von der Schilddrijse ausgeht, und die andererseits doch wieder durch die Schilddrise Disharmonien im gesamten vegetativen Nervensystem erzengt. Wieder ist hormonal nicht nur vom übrigen regeonaven avervenzyetem erzeugt. Dieuer ist notmonat ment nur vom unitgen humoralen, sondern auch vom neuralen bis in die charakterliche Verhaltungsweise hinauf nicht schaff zu trennen. Deshalb sei zum Schlusse nochmals nachdrickich betont, daß unter den von mir als vegetativ stigmatisiert bezeichneten Personen nur eine freilich große Gruppe so stigmatisiert ist, daß eine vermehrte Wirkung der Schilddrüsenfunktion im Mittelpunkt der Funktionsstörung steht, damit meinc ich nicht, daß alles auf ein Plus an Schilddrüsenhormon zu beziehen sei, sondern es ist das Wichtigste von der Norm abweichende im Phänotypus, Die Zukunft wird lehren, wie weit sich andere solche Konstitutionstypen so aufstellen lassen, daß ebenfalls ein endokrines Moment als das Zentrale erscheint. Man wirde dann endheh in der Gliederung von Konstitutionstypen einen Schritt weiterkommen wie in der Gegenwart.

Noch immer ist fur die Khnik konstitutionelles Denken weit mehr Wunsch als Erfullung.

BAUER, J.: Konstitutionelle Disposition zu inneren Krankheiten. Berlin: Julius Springer - Innere Sekretion. Berlin: Julius Springer 1927.

Anners Sekresson, Derum: Junus Springer 1021.

EPTINGER U. HESS: Vagotonie, Sig klin. Abh. uber Path. n. Ther. A. Stoffw. a) Ernährungs. Sior, II. 19/10, 19/10.

MORAWITZ: Referat uber Thyreotoxikose auf d. Chir. Kongreß, Berlin 1931. MORANTE: Reterm uner Anyteouxianse nur a cunt. Ausgreu. setum 1901.

JAENSCII: Grundzuge einer Psychologie und Klinik der psychophysischen Persönlichkeit.

DETIMI: dulius opanigut 1000.

SAUERBRUCH: Referat über Thyreotoxikose auf d. Chir. Kongreß, Berlin 1931.

SAUERBRUCH: ACRETAL SUPER LAYACOUVALAGES and IL. CARE, LANGUEUR, DECRIPTENHELM: Schilldrusenproblem und Jodstoffwechsel. Disch. med. Wischr. 1932, Nr. 21. SCHIPTENRELM: Communicasenpromem una sousionweuser. Descr. med. viscur. 1856, Aufles.

ZONDER, H.: Der Aufbeu des Basedowsyndroms unter besonderer Berucksichtigung des NEDER, H.: Der Autora des Desenwayndroms unter desonderer Derucksicoligung des Einflusses des Schilddrusenhormons auf die zirkulierende Blutmenge. Disch. med. Wschr.

Kapitel 10.

Hypertonus als Funktionsverhalten.

Das einbeilliche Abweichen der Funktion als übergeordneter betriebstechnischer Begriff.—
Die Arteriolenfunktion als das Dominierende in der Pathologie des Blutdrucks,— Ist Adrenalın em humoraler Regulator?— Körpereigene Stoffe. — Die Sklerose der größeren Gefäße hat mehts mit der Blutdruckerböhung zu tun. — Auch nicht die Sklerose der Aorta. — Begriff der essentiellen Hypertonie. — Blutdruckerböhung aus anderen Ursachen als aus einer Störung der Arteriolenfunktion. — Bedeutung des Venendrucksp.

Von allen Kreislaufkrankheiten der Klinik steht keine so im Mittelpunkt des atztlichen Alltags aher auch der klinischen funktionellen Pathologie wie der Hypertonus. Er stellt das großte Kontingent der Kranken mit Kreislaufunsuffizienz fur Apoplexie und für Angina pectoris und damit wird er zur hreitesten Basis für jene drei häufigsten Todesursachen. Aher auch die Beschwerde des Kranken selhst hei langem günstigem Verlauf atellt eine der häufigsten Forderungen an den Arzt. Den Hypertonus heilen erscheint vielleicht als die größte der Zukunft vorhehaltene therapeutische Tat.

Wir werden sehen, daß Apoplexie, Angina pectoris und kardio-vasculäre Insuffizienz auch ohne Hypertonus zustande kommen, und wir wissen, wie oft Hypertomker, gerade auch solche mit hohen Blutdruckwerten und fixiertem Hochdruck, frei von Beschwerden sind, his der Tod sie plötzlich durch Hirnblutung oder Angina pectoris ereilt.

Faßt man aher den Hypertonus für einen ganz großen Teil der Fälle als den Wegbereiter zu diesen tragischen Ereignissen auf, so ist er uns mehr wie eine Zahlengroße, durch eine Methodik gewonnen. Wir sind berechtigt, ihn als "Krankheit an sich" hinzustellen, wenn ihm ein gemeinsames Funktionsverhalten zugrunde liegt.

Auch wenn die Zukunft erweisen sollte — und es spricht sehr vieles dafur —, daß dieses gemeinsame Funktionsverhalten nämlich die Enge der terminalen Strombahn in manchen Fällen neural, in anderen Fällen humoral bedingt ist und so eine Unterteilung nach zwei Gruppen möglich wäre, andert das nichts daran, daß zunachst einmal klinisch die Erhöhung des Blutdruckes von mir aufgefaßt wird als ein einheitliches Krankheitsgesohehen einer Funktion. Auch das humorale Verhalten wird sich aus ganz verschiedenen Bedingungen und Ursachen zusammensetzen. Wir glauben jungst erwiesen zu haben (siehe später), daß kurze

v. Bergmann, Funktionelle Pathologie.

Abschließend hat für dieses Kapitel noch ein Hinweis den Zweck zu hetonen. daß wir in der thyreotischen Konstitution wie in den Mikrofallen von Basedow. die ich nicht mehr als B-Typen hezeichne, weil meine Anschauungen mit denen von W. Jaensch nicht übereinstimmen, eine besonders ausgedehnte Gruppe sehen von Individuen mit einer hormonalen Hyperfunktion. Es ist sicher einseitig das monoglandulär zu betrachten und es ist einleuchtend, wie Julius Bauen es jüngst getan hat, die endokrin Stigmatisierten hegrifflich und diagnostisch stark zu erweitern sowohl nach der Seite der Hyperfunktion anderer endokriner Drüsen wie nach der Seite der Unterfunktion. Auch hierhei müssen wir uns hewußt hleihen, wie sehr die eine endokrine Druse die andere in Mitleidenschaft ziehen kann, und daß Veränderungen auch primär pluriglandulär auftreten können, endlich ist es sicher sehr einseitig somatische wie charakterliche Züge nur unter dem endokrinen Gesichtspunkts zu sehen. Gerade das lehrt die Hyperthyreose, die meist nicht primär von der Schilddrüse ausgeht, und die andererseits doch wieder durch die Schilddrüse Disharmonien im gesamten vegetativen Nervensystem erzeugt. Wieder ist hormonal nicht nur vom übrigen humoralen, sondern auch vom neuralen bis in die charakterliche Verhaltungsweise hinauf nicht scharf zu trennen. Deshalb sei zum Schlusss nochmals nachdrücklich hetont, daß unter den von mir als vegetativ stigmatisiert bezeichneten Personen nur eine freilich große Gruppe so stigmatisiert ist, daß eine vermehrte Wirkung der Schilddrüsenfunktion im Mittelpunkt der Funktionsstörung steht, damit meine ich nicht, daß alles auf ein Plus an Schilddrüsenhormon zu beziehen sei, sondern es ist das Wichtigste von der Norm ahweichende im Phänotypus. Die Zukunft wird lehren, wie weit sich andere solchs Konstitutionstypen so sufstellen lassen, daß ehenfalls ein endokrines Moment als das Zentrale erscheint. Man würde dann endlich in der Gliederung von Konstitutionstypen einen Schritt weiterkommen wie in der Gegenwart.

Noch immer ist für die Klinik konstitutionelles Denken weit mehr Wunsch als Erfüllung.

Literatur.

BAUER, J.: Konstitutionelle Disposition zu unneren Krankheiten. Berlin: Julius Springer

- Innere Sekretion. Berlin: Julius Springer 1027.

EPPINOER u. HESS: Vagotonie, Slg klin. Abh. über Path. u. Ther. A. Stoffw. a) Ecnährungsstör. H. 9/10, 1916.

MORAWITZ: Referat über Thyreotoxikose suf d. Chir. Kongreß. Berlin 1931.

MARINGEL: Grundzüge einer Psychologie und Klinik der psychophysischen Persönlichkeit.
Berlin: Julius Springer 1926.

SAUERBRUCH: Referat über Thyreotoxikose auf d. Chir. Kongreß, Berlin 1931.

SCHITTENHELM: Schilddrisenproblem und Jodstoffwechsel. Disch. med. Wschr. 1932, Nr. 21.
ZONDER, H.: Der Aufbau des Basedowsyndroms unter besonderer Berucksichtigung des
Einflusses des Schilddrusenhormons auf die zirkulierende Blutmenge. Disch. med. Wecht.

1930, Nr. 9.

wie Volrard es sieht, von der neural-anatomischen Form in die humorale oft ühergehen würde.

Es ist hedeutsam, daß Dale die heiden bekannten zur Verengerung der terminalen Stromhahn fübrenden Hormone nicht als wesentlich zur Erklärung des klinischen Hypertonus heranzieht. Ja, auch die neurale Einregulierung auf ein erhöhtes Blutdruckniveau hegegnet Schwierigkeiten, wenn Dale darauf hinweist, daß es Canon gelungen ist, das sympatbische System als das pressorische hei einer Katze fast vollig zu eliminieren, weiter das Nehennierenmark zu entfernen und beinahe auch vollkommen den Hinterlappen der Hypophyse, und trotzdem hlich bei diesem "Wundertier des Experiments" der Blutdruck einreguliert auf seiner normalen Höhe. Wir lernen wieder, wie sehwicrig es ist, am normalen Ticr experimentierend, pathologische Zustände der Klinik zu erfassen. Auch wenn es im Tierexperiment gelingt, dauernde Blutdrucksteigerungen hervorzurufen, wie HERING durch seine Experimente an den Blutdruckzuglern oder auch dem Belgier HEYMANNS, so erscheint es mehr als zweifelhaft, oh diese Regulationen des Blutdrucks, die von der Spannung im Sinus der Carotis ahhängen und sicher fur den gesunden Menschen auch eine wesentliche regulierende Bedeutung haben. irgendwie geeignet sind, die pathologische Hypertonie für die Klinik zu erklären, es sicht keineswegs so aus.

Ein vollkommen neuer Gesichtspunkt ist heigehracht durch die Vorstellung es konne heim Hypertoniker an depressorischen Substanzen fehlen. Wir wissen in der Tat heute sehon chemisch Exaktes von direi körpretigenen Stoffen, die aus den Gewehen zu gewinnen sind und die den Blutdruck senken — ich folge hier dem jungsten Referat von Dale —, das Acetylcholin, das Histamin und das Adenosin. Eine vierte Suhstanz wird von ihm mit Wahrscheinlichkeit angenommen, zu ihr käme noch jener Stoff aus dem Pankreas, den Frey und Krautgefunden hahen, der chemisch noch nicht geklärt ist, das "Kallikrein" ("Padutin") und eine Reihe von chemisch nicht definierten Organextrakten, so aus den Muskeln und aus der Leber, die zwar therspeutsch schon zur Blutdrucksenkung empfohlen sind, von denen man aber noch meht weiß, wie weit es sich um neue Substanzen handelt oder wie weit an ihrer Wirkung jene hekannten ebemischen Körper in trendeiner Kombination beteiligt sind.

Wollheim und Lande hahen in meiner Klinik gefunden, daß eine blutdrucksenkende Substanz im Harn, die sieh in ihren Eigenschaften, namentlich der
Koebbeständigkert vom Kallkrein unterschendet, hei essentiellen Hypertonikern
feblt, während sie bei Nephriikern vorhanden ist. Verführerisch scheint sofort
die Hypothese, daß eine feblende, sonst ständig vorhandene detonisierende Wirkung, Veranlassung ware, daß der Bintdruck zu hoch eingestellt ist. Aber diese
Hypothese ist jüngsten Datums. Jedenfalls muß für all jene hlutdrucksenkenden
Substanzen, mögen sie ebemisch definiert sein, wie jene drei Einweißabbau-

¹ WOLLHEIM u. LANGE: Über einen blutdrucksenkenden Stoff im Harn und sein Verhalten bei der Hypertonie. Dtsch. med. Wschr. 1932, Nr. 14.

Blutdrucksteigerungen, wie sie zuerst PAL als., Gefaßkrisen" beschrieben hat, wirklich auf Adrenalinausschüttungen beruhen (Brandt und Katz!) und daß auch im hypoglykämischen Zustand, durch größere Insulindosen hervorgerufen, Adrenalin aus dem Nebennierenmark gewissermaßen als Antagonist gegen den hyperinsulinaren Zustand ausgeschüttet wird und den gesunkenen Blutdruck hinauftreibt (Kugelmann²), anch scheint bei seltenen Nebennierentumoren jene so einfache Erklärung erhöhter Adrenalinwirkung die wirklich zutreffende zu sein, sclbst wenn ein erhöhter Adrenalinspiegel sich hier noch nicht einwandsfrei nach

Immer mehr aber kommt die Forschung zu dem Schluß, daß die vermehrte Ausschuttung von Adrenalin als Erklärung für einen dauernden Hypertonus nicht herangezogen werden kann, selbst niebt durch Hilfshypothesen, nach denen eine inaktive Vorstnfe des Hormons vom Nebennierenmark geliefert wird, die erst am Erfolgsorgan etwa den Arteriolen oder Venolen sich auswirkt.

Auch das anderc uns bekannte Hormon, das "Vssopressin", jenes Produkt des Hypophysenhinterlappens, welches den Blutdruck steigert, wenn es in den Blutstrom gelangt, also wie DALE es ausdrückt, einen streng begrenzten Bildungsort, aber eine weitverteilte Wirkung hat, ist nicht obne weiteres als der humorale Stoff zu beschuldigen, welcher die Blutdruckerhöhung hervorruft. Volhard zog ihn soeben ernsthaft in Betracht fur jene Gruppe der Blutdruckkrankheit, die er als den blassen Blutdruck bezeichnet, ctwa bei Kranken mit Schrumpfniere mit den bekannten sog, renalen Augenhintergrundsveränderungen. Seine Schule sucht aber andererseits nach einer pressorischen Substanz beim blassen Hochdruck, der von der Niere selber ausgebt und het im letzten Jehrzehnt auch andere, wechselnde Vorstellungen entwickelt.

Unser Problem ware einfacher, wenn die Blutdruckkrankheit in zwei Gruppen sich aufteilen ließe, die mit Nierenbeteiligung, bei der ein oder mehrere chemische Stoffe die Blutdruckerhöbung bedingen, den blassen Hochdruck, und denjonigen ohne Nierenbeteiligung, welcher der essentiellen Hypertonie entspricht — Volmard nennt ibn den roten Blutdruck — Er ware nach ihm neural anizniassen von den cerebralen Zentren einreguliert, in Kombination mit anatomischen Veränderungen an den Gefaßen als einer ganz peripheren Systemerkrankung der Arteriolen, der sogenannten Arteriolosklerose.

Es wird sich zeigen, daß diese Gliederung, so bestechend sie scheinen mag, kaum durchführbar ist, denn die Beobachtung am Krankenbett wird uns antworten, daß diese starren reinen Formen, soweit sic uberhaupt vorkommen, in der Minderheit sind, so daß die meisten Fälle von Hypertonie sich nicht glatt da oder dort einreihen lassen und dann nur um des Systems willen als "Mischformen" oder "Kombinationen" erscheinen, und sließend auch der Einzelfall,

BRANDT u. KATZ: Verh. dtsch. Ges. 1nn. Mcd., Wiesbaden 1932.

EMANUT U. DALIZ: YOLH, USSUI, VIES, MILE, MED., VERSUGHUM AVO.

KUOELMANY, Über die Beziehungen zwischen Insulin und Adrenalin im menschlichen Organismus, Klin. Wschr. 1931, Nr. 2.

Strombahn, namentlich der Venolen, kann den peripheren Widerstand setzen — sogar gerade mit Capillarerweiterung —, welcher den nrteriellen Blutdruck in die Höhe treibt.

Viel wird ums für das Hypertonieproblem das entgegengesetzte Verhalten lehren. Wir meinen nicht nur die sogenannte "konstitutionelle Hypotonie", über die wir noch immer, abgesehen von einigen Arbeiten (Martini) wenig wissen, offenhar weil sie wohl zu asthenischen Zuständen führt, aber kaum zum Verhängnis wird. Auch die akute Blutdrucksenkung beim chemischen Shock oder Kollaps im Infekt und auch außerhalt des Infektes vermag ein Licht zu werfen auf die normale Blutdruckregulation und hier, wenn große Mengen von körpereigenen Substanzen zerfallen, ist kein Zweifel mehr, daß die depressorischen chemischen Substanzen es sind, die hei jenen Zersetzungsvorgängen frei werden, die Regulation des Blutdruckes auf eine optimale Kreislauffunktion vernichten, und gewaltige Verschiebungen der Blutverfeilung veranlassen, so daß der Blutdruck sinkt, und zum Hetzen zu wenig Blut zurückkehrt. Mag das Hetz als solches tadellos hleihen und jeder Leistung fahig sein, seine Förderarheit wird unmöglich, wenn ihm nicht die zum Leben notwendier Quantität zur Belieferung zuströmt.

Auch wenn wir die Bedeutung der Differenz von Maximum und Minimumdruck, die Blutdruckamplitude, heiseite lassen, weiter uns klinisch um den Minimumdruck nicht kummern, der in der französischen Literatur eine große Rolle spielt und endlich auch den mittleren Druck meht herucksichtigen, den PLESCH für das Wichtigste heim Blutdruckprohlem hält — sehon die hier einleitend skizzierten Prohleme sind so komplex, daß sie im folgenden wegen der enormen Bedeutung für das ärztliche Denken breiter nusseinandergelegt werden mussen. Die Einseitigkeit, daß ur jene Werte nicht herucksichtigen, ist vorwiegend durch die suhjektive Einstellung zu rechtfertigen, da hier das in den Vordergrund gerückt wird, was meine Mitarbeiter und mich hisher heschäftigt hat. Auch das genügt sehon, um viele den Praktiker noch völlig beherrschende Vorstellungen zu hescitigen, ja auch wissenschaftliche Meinungen, die noch in vielen Kliniken und hei Pathologen gelten, einer Revision zu unterziehen.

Jene Auffassung, daß den meisten Fällen von erbohtem Maximumdruck ein einheitlich verändertes Funktionsverhalten zugrunde liegt, nämlich die Enge der terminalen Strombahn, und daß der erhöhte Blutdruck die unmttelhar rein dynamisch-mechamische Folge dieses erhöhten Widerstandes in der Peripherie ist, wird von mir mit besonderem Nachdruck hetont, was sich durch das Schlagwort von der "Blutdruckkrankheit" offenhar jetzt allgemein durchgesetzt hat. Orratien Münzen betieft seine ehen erschienene Monographie: "Die Blutkrankheit". Es ist ihm offenbar nicht gegenwärtig, wie wenig selhstverständlich noch für den Deutschen Inneren Kongreß in Wien 1923 es war, das Einigende als Funktionsverhalten wie eine Krankheit zusammenzufassen, was erst, soweit ich mich erinnere, in meiner Prägung von 1924¹ zum klinischen

¹ v. Bergmann, G.: Die Blutdruckkrankheit als Problem. Jkurse ärztl. Fortbildg 1924, H. 2. — Blutdruckkrankheit. Neue disch. Klin. Bd. 2, 1928.

produkte oder vorläufig nur an ihren Wirkungen erkennbar, erst der Nachweis geführt werden, ob und wo sie ständig im Organismus entstehen und ob sie allgemeine dauernde Wirkungen entfalten.

Es ist bereits gesiehert, daß histaminähnliehe Substanzen und auch das Histamin selbst lokale Wirkungen hervorbringt (Lewis, Ebbecke), beim Dermographismus bis zur ausgesproehenen lokalen Gewebsentzundung, und es ist weiter bekannt, daß jene Körper bei der "Zersetzung", dem Zerfull von Körpergewebe, als akute Gifte wirken und beim ehemischen Shoek, offenbar die Blutdrucksenkung durch Störungen in der terminalen Strombahn im Sinne von Erweiterung veranlassen. Was aber durchaus noch des Beweises bedarf, ist, ob in der Norm depressorische Substanzen, also etwa jenes hypothetische "Detonin" von Wollheim und Lange einen senkenden Einfluß im Organismus ständig ausübt, der einem blutdrucksteigernden entgegengerichtet ist, ja diesem gegenüber ein normales Gleichgewicht aufrechterhält, als dessen Außerung das normple Blutdruckniveau zu gelten hätte. Wäre dem so, dann ist in der Tat vorstellbar, daß ein Mangel nn depressorischer Substanz, nn "Detonin", zur Blutdrucksteigerung führt, ohne daß verstärkende humorale oder neurale Impulse notwendig waren. Denn schon die normalen pressorischen Momente würden dann den Blutdruck regulieren, weil icnes Detonin fehlt. Wieder wäre es möglich, eine humorale Gruppe der Blutdruckkrankheit nbzugrenzen von jener nnderen, die mit Nierenbeteiligung verläuft. Noch nber sind wir im Stadium von Hypothesen, die keineswegs ungestutzt sind, aber doch nicht soweit, daß es schoa heute erlnubt wäre, die klinische Erscheinung des Hypertonus ätiologisch als nur halbwegs geklart anzusehen. Wir müssen uns zusammenfassend begnügen, auszusagen, dnß mannigfnche zentrale und periphere Anlässe vorhanden sind, neuraler und humoraler Art, den Blutdruck hinaufzutreiben und dürfen unter diesen Koeffizienten mit HERING nicht vergessen, daß gerade auch die Kohleasaure ein körpereigener Stoff ist, auf dessen Anhäufung die eerebralen Zentren mit einer Blutdrucksteigerung reagieren, was vielleicht bei der seltenen Hochdruckstauung eine Rolle spielt.

Es befriedigt also in der Gegenwart weder eine ätiologische Einteilung, auch ganz außerhalb des anatomischen Gehietes, noch gar die klinisch deskriptive, wenn sie zwischen fixiertem und lahilem, intermittierendem Hochdruck unterscheiden will oder geringere Blutdrucksteigerungen für normal hält, namentlich im Alter, und nur von gewissen Zahlen an eine Blutdruckerhöhung als pathologisch gelten laßt. Wir werden weiterkommen, wenn wir für das große in der Praxis so ungeheuer wichtige Gehiet der Blutdruckerhöhung uns bis auf weiteres an das eine den meisten Blutdruckerhöhungen Gemeinsame einer Functio laesa halten, nämlich die Verengerung der "terminalen Strombahn". Ich übernehme gerne diesen Ausdruck, zwar steht die tonische Arteriolenenge ganz im Vordergrund des Problems, aber bei der nkuten Nephritis mit ihrer Blutdrucksteigerung sind es offenbar die Verhältnisse der gesamten Capillaren also auch gerade der extrarenalen Capillaren, welche die Enge darstellen und nuch die Enge der venösen

oder sekundäre Schrumpfniere vorliegen oder klinisch nichts dafür spreehen, daß die Niere wesentlich beteiligt ist. Wieder ist es nicht das ätiologische Einteilungsprinzip, das uns diese große Gruppe wie eine Krankheitseinheit zusammenfassen läßt, sondern wir schen das Einigende im Funktionsverhalten, der weit verhreiteten Enge im Gesamtquerschnitt der Arteriolen.

Es ist ganz selbstverständlich, daß man unter einem anderen Gesichtspunkt des Ordnens Blutdruckerhöhungen mit und ohne Nierenbeteiligung scharf voneinander scheiden muß, diagnostisch, prognostisch und therapeutisch, ja man wird auch dem recht gehen, der sich pathogenetisch bemüht, wie namentlich Volhard es tut, die Arteriolenenge auf ganz verschiedene Ursachen zurückzuführen, ich habe das einleitend schon hervorgehohen.

In Volhards Zweiteilung des blassen und des roten Blutdrucklers soll hei diesem, also dem roten Blutdruckler, sowohl die Sklerose der Arteriolen wie eine zentral neurale Beeinflussung der Arteriolen deren Enge hervorrufen, wahrend hei jenen, dem blassen Hochdruck, humorale Momente im Vordergrunde stehen, pressorische Suhstanzen, welche von der Niere selbstausgehen sollen, das sogenannte Renin, oder jenes blutdrucksteigernde Hormon des Hypophysenhinterlappens, das Vasopressin. Da aber jene Gliederung mir am Krankenbett oft nicht eindeutig durchführbar scheint, da der rote in den blassen Blutdruck nach Volhard ineinander übergehen kann und beide Gruppen auch als das Resultat einer Engo einheitlich als gleichsinnige Funktionsstörung aufgefaßt werden können, die eine anatomisch und neuromuskular zur Enge fuhrend, die andere chemisch sowohl endokrin wie durch ein peripher angreifendes Agens, über das wechselnde Anschauungen in den letzten Jahren vorgebracht sind, scheint mir mindestens der Zeitpunkt noch nicht gekommen, eine strenge pathogenetische Scheidung nach verschiedenen Bedingungen der Arteriolenenge vorzunehmen. Es ist für den Stand der Gegenwart richtiger, sich zunachst in einem wesentlichen Punkte zu einigen, namlich, daß der erhöhte Blutdruck, abgesehen von jenen Fallen der Enge in den Capillaren, die wir eben schilderten, auf einer so ausgedehnten Enge im Arteriolengebiet beruht, daß der große Gesamtquerschnitt der Arteriolen wesentlich verringert ist. Darin sehe ich, das sei noch einmal gesagt, so verschieden die Anlasse zu lener Enge sein mögen, das was man heute einheitlich zusammenfassen kann als eine scharf zu präzisierende Reaktionsform des Organismus am Arteriolensystem, und nur so mochte ich es verstanden wissen, wenn man eine einheitliche Reaktionsart unter dem Gesichtspunkte funktioneller Pathologie durch die Fiktion zusammenfaßt, daß es eine Krankheitseinheit sei; ich glaube, es wird sich im Folgenden zeigen, daß damit viele verwirrende Vorstellungen, die wir aus älteren Phasen der Klinik noch mitschleppen, zu beseitigen sind.

Endlich ist noch einer Enge der terminalen Strombahn zu gedenken, der mikroskopischen Venolen jenseits der Capillaren, die auch zur terminalen Strombahn zu rechnen sind, hei ihnen fallt das Problem der Sklerose fort, auch sie aber haben glatte Muskulatur und sind innerviert, und wenn wir das, was sich in den größeren Venen nachweisen läßt, ihre Eigenkontraktion, auch auf die

Krankheitsbegriff konzentriert wurde. Es freut mich, daß die "Blutdruckkrankheit" jetzt offenhar so selbstverständlich anerkannt ist, daß man gar nicht mehr weiß, wie sie sich als "Krankheit" im Sinne eines einheitlichen Verhaltens einer pathologischen Reaktion, also als klinische funktionell-pathologische Einheit, durchgesetzt hat. So gefaßt ist sie mehr wie die essentielle Hypertonie, ich rechne zu ihr auch die Sehrumpfnieren, ja selhst die Blutdrucksteierung bei akuter Nephritis. Ein Symptom ist in der Funktion zusammengehalten als die Enge der terminalen Strombahn, diese für die meisten Blutdrucksteigerungen maßgebende Voraussetzung führt zur Fiktion eines Ens morbi. Damit ist klar, daß etwaige Blutdrucksteigerungen, die nicht im wesentlichen auf jener in der Peripherie lokalisierten Enge heruhen, nichts mit der "Blutdruckkrankheit" zu tun haben. Die häufigste Form aber des erhöhten Blutdrucks ist uns Ausdruck eines gleichartigen Verhaltens der Peripherie, mag die Enge in der äußersten Peripherie des Kreislaufs der capillären Strombahn vorhanden sein wie bei der akuten Glomerulonephritis oder mag der Gesamtquerschnitt der mikroskopischen Arteriolen oder Venolen es sein, der verenet ist. Im ersten Falle wurde es sich um ein Endothelverhalten handeln, das wahrscheinlich nicht neural zu erklären ist, wenn wir an dem Standpunkte KROGES vorläufig festhalten, daß die Capillaren nicht innerviert werden. Ihre Endothelien hestehen danach aus contractiler protoplasmatischer Suhstanz und können sieh ganz etwa wis einzellige Lehewesen, die Amöhen, so einstellen, daß das Lumen weiter oder enger wird. Die allgemeine Capillaritis, die hei der akuten Nephritis durchaus nicht nur im Glomerulus spielt, sondern in ausgedehnten extrarenalen Capillargebieten, kann zu physiko-chemischen Zustandsunderungen der Endothelien führen, ändert sich doch auch der Austausch von Wasser und Salzen zwischen den Capillaren und ihrem Inhalte einerseits und der umgehenden Gewebsflüssigkeit andererseits, wie es durch die Lehre von den extrarenalen Faktoren des Hydrons hei der akuten Nephritis actzt wohl hekannt ist. Ja die Fälle sind nicht selten, in denen heim Scharlach nach Ahklingen des Exanthems plötzliche Körpergewichtszunahme Wasserretention anzeigt, der Blutdruck gleichzeitig steigt, die Urinuntersuchung aber völlig normale Verhältnisse ergibt bis erst mehrere Tage darauf nun der nephritische Urinhefund das spätere Einsetzen der Capillarerkrankung an den Glomeruli anzeigt, nach Volhand den Krampf der Vasa afferentia mit Glomerulusdrosselung. Analoges kennt die Gynäkologie bei präeklamptischen Zuständen und der sog. Schwangerschaftsniere. Eine ausgedehnte Capillarerkrankung mit Verengerung der capillären Stromhahn kann bestehen, die Niere hraucht sich daran nicht zu heteiligen, oder sie wird nicht gleichzeitig oder früher, sondern geraume Zeit später ergriffen. Diese Beohachtungen an vielen Kliniken gemacht, lassen jene Blutdruckkrankheit, die die mechanische Folge in der Enge erkrankter Capillaren ist, präzis ahgrenzen von anderen Engen der terminalen Strombahn.

Am hänfigsten ist die Enge zu suchen im Bereich der Arteriolen, dies erscheint mir als die "Blutdruckkrankheit" im engeren Sinne des Wortes, mag eine primäre Gesamtquersehnittes der präcapillären Strombahn meehanisch verständlich werden könnte. Spielt doch die Arterioloskierose im größten Quersebnittsgebiet, dem des Splanehnieus, kaum eine Rolle, chenso nieht in der Haut und nieht in den Muskeln des Skelets. Würde aher dort die Stromhahn um ein weniges erweitert, so wäre die Verengerung des aklerotischen Gebietes der Arteriolen ohne weiteres ausgeglichen. Damit fällt jene einst sehr beachtete Theorie der "arterio-eapillary-fihrosis" von Gull und Surron, auch verwandte Vorstellungen Munzers und endlich die Auffassung von Munk von kolloidalen Zustandsänderungen der Arteriolenwandung his zur hyalinen Degeneration, die irreversihel seien und sich anfangs dem mikroskopischen Nachweis entzögen. Soweit wir wissen, sind weder die hyaline Degeneration noch jene anderen anatomischen Befunde je so ausgedehnt von Anatomen erwiesen, daß sie niebt leicht vom uhrigen Arteriolengehiet, das nicht erkrankt ist, ausgeglieben werden könnten, dann aher ware für den Blutdruck kein mechanischer Grund zur Erhöhung gegehen.

Die Klinik lehrt mit jeder Blutdrucksenkung im Schlaf (Katsen und Pansdorf), daß nichts Irreversihles vorlegt, sie weiß aus einer Reihe von Fällen,
daß auch ein jahrelang erhöhter Blutdruck wieder völlig verschwinden kann,
so selten das auch vorkommt, und sie kennt nach Apoplexien der Hypertoniker
das Zufückgehen des Blutdrucks auf normale Werte, ohne daß Zeichen einer
Kreislaufinsuffizienz auftreten. Keinesfalls wäre der intermittierende Hochdruck,
hei dem man etwa des Morgens tiefe, des Ahends hohe Blutdruckwerte mißt,
so zu erklären, auch nicht das Sinken des erhöhten Blutdrucks hei einfacher
Bettrube oder schon, wenn der Mensch aus seinem anstrengenden und erregenden
Berufslehen genommen wird, um "uszuspannen". Hiet traf die Sprache schon
lange, ehe es ein wissenschaftliches Blutdruckprohlem gah, offenkundig das Richtige.

In diese ständigen auch im Bereich der Norm vorhandenen Blutdruckschwankungen können wir jetzt einen besseren Einhlick gewinnen, nachdem es möglich ist, den Blutdruck kurvenmäßig eine beliebig lange Zeit zu registrieren. Laxoe² hat an meiner Klinik mit einer von ihm erdachten Methode, die auf vollautomatischer, schneller Registrierung einzelner Blutdruckmessungen heruht, die außerordentliche Reaktivität des Blutdruckes uherzeugend nachgewiesen. Nicht nur bei jeder psychischen Alteration, sondern schon beim Übergang von einer gewohnten Beschäftigung in eine andere, etwa von der Rube zum Lesen oder Schreiben, kommt es zu einem geringen momentan einsetzenden Blutdruckanstieg, der his zum Augenhluck des Aufhörens dieser Beschäftigung, also bis zur psychischen Entspannung anhalt (Abb. 60). Diese Blutdruckreaktion setzt so unmittelbar und plotzlich ein, daß sie kaum als bumorale, etwa hormonale, gedeutet werden kann, sondern daß offenbar eine neurale Schnellsteuerung vorliegt. Damit sind Hinweise gegeben nieht nur für die Patbogenese, sondern auch praktisch

 $^{^1}$ Katsch u. Pansdorf: Die Schlafbewegung des Blutdrucks. Munch. med. Wschr. 1922, Nr. 50.

² LANGE, K.: Die fortlaufende selbsttätige Messung und Registrierung des menschhehen Blutdrucks. Disch. med. Wschr. 1932, Nr. 11.

Venolen übertragen, so kann auch dort eine Enge entsteben. Sie müßte zu einer Blutverschiebung führen, so daß die Capillaren üherfüllt sind und ehenfalls ein Widerstand für die Durebblutung entsteht. Es ist durch uns gesiehert, daß auch unahbängig von der Arteriolenenge die Venen, also wohl auch die Venolen, sich in ausgedehnten Gebieten durch Muskeltonus ihrer Wand verengen können, ja auch sebon stellt sich Anerkennung ein, in Form der Bestätigung — allerdings ohne Zitierung (Epringer).

Nur eines verläuft dahei wohl prinzipiell anders, die Menge des Blutes, die zum Herzen zurückströmt, muß sich hei iener Venenenge hesonders verringern, entsprechend wird das Herz weniger Blnt in der Minute auswerfen, das arterielle Gebiet wird weniger gefüllt, und das wirkt einer Blutdruckerhöbung entgegen. Kennen wir doch vom akuten toxischen Shock jene Zustände des verringerten venosen Rückflusses, bei denen sich die relativ leeren Arterien und Arteriolen sekundär kontrahieren, weil sie zu wenig gefüllt sind, das Blut in der capillären Strombabn also in der Peripherie versackt, weil das Herz nicht mehr fordern kann als ihm aus den Venen zusließt. Für diese akuten Falle des Kollapses mit kleinem Minutenvolumen des Herzens ist uns die gefährliche Blutdrucksenkung ganz geläufig. So scheint die Kontraktion des Venolensystems auch für Falle, die nicht akut verlaufen wie beim toxischen Sbock, nur dann geeignet, einen Hochdruck zu erklären, wenn, wie offenbar bei der Arteriolenenge die resultierende Blutdruckerböbung gleiche Blutmengen durch die Strombabn preßt, und gleiche Mengen zum Herzen zurückkebren. Immer wieder werden wir dabin gefuhrt, die Arteriolenenge als das Wichtigste zu sehen.

Der Wert unserer Betrachtungsweise liegt darin, daß das ärztliche Denken von einer alten Vorstellung in der es auch heute noch vielfach hefangen ist, frei gemacht wird. Noch immer meint man - in jüngster Zeit ist das erst wieder in einem Lehrhuch zu lesen -, daß die .. Versinterung" des Nierenfilters unmittelhar zur Blutdruckerhöbung fuhre. Wenn auch die Verödung der Glomeruli oder die Verengung aller Vasa afferentia der Niere, also vieler Nierenarteriolen, oder die völlige Degeneration heider Nieren, wie hei der Cystenniere fast regelmäßig, aber doch nicht immer, mit hohem Blutdruck verknüpft ist, so verstehen wir das, betriebstechnisch gedacht, noch keineswegs besser als den essentiellen Hypertonus. Es ist noch heute der erhöhte Blutdruck hei der Schrumpfniere, der Cystenniere, der Verengerung der Harn ahführenden Wege mechanisch nicht anders zu verstehen, wie hei den Blutdruckerhöhungen ohne jede Nierenheteiligung. Immer muß eine Hypothese dazwischen geschaltet werden, welche darauf hinausläuft, zu erklären, daß nicht nur ein kleineres Arteriolengebiet anatomisch oder funktionell verengt ist, denn das wurde leicht ausgeglichen werden, passiv oder aktiv, durch Erweiterung anderer Arteriolenhahnen, nur wenn ein großer Teil des Arteriolensystems verengt ist, kann mechanisch die Blutdruckerhöhung verstanden werden.

Längst ist der Nachweis erhracht, daß eine so ausgedehnte Arteriolosklerose am Arteriolensystem nicht vorkommt, daß also daraus nicht die Einengung des Es scheint ein allgemeines Prinzip der Steuerungen in der Biologie, daß Schnelltegulationen neural, länger andauernde bumoral reguliert werden, wie eine doppelte Sicherung. Sehr oft wird die enge Verknupftheit beider Regulationsarten sich gerade auch bei der Störung der Regulation für die Pathologie erweisen lassen. Wo einreguliert ist auf ein bestimmtes Niveau, z. B. für die Temperaturkonstanz des Menschen, für den Energieverhranch, für die Konstanz des Körpergewichtes des Erwachsenen, heim Zuckerspiegel im Blute, beim Säurebasengleichgewicht und vielem anderem seben wir immer wieder, daß eine zentral neurale Regulation das System beberrscht, nuch unter sekundärer Heranzichung humoraler Maßnahmen, von denen die hormonalen nur ein Teil sind.

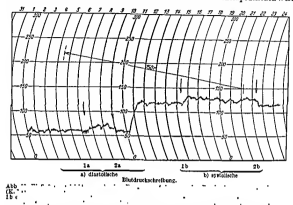
Es spricht alles dafur, daß der normale Blutdruck auch neural einreguliert ist für ein optimales Verhalten der Blutversorgung der Peripheric, also der Gewebe. Der Stoffaustausch im Capillargebiet besitzt vorgeschaltet die Arteriolen, die das Minutenvolumen jedes Organs nach dessen Funktionsbedarf quantitativ versorgen. Wie bei jeder neuralen Regulation sind dafur afferente Impulse zentrale Schaltstellen, efferente Impulse die ausführenden Maßregeln, das Ziel aber bleibt der Bedarf des Erfolgsorgans, das Mittel zur Auslösung ist oft ein chemisches Produkt des arbeitenden Organs.

Lehrreich für diese Steuerung neuraler Art sind Versuche von Frey (Bern), der durch Sauerung in der Beinmuskulatur eines Kaninchens (Injektionen von Phosphorshure) eine arterielle Blutdruckerhöhung erzielte, als er aber den Ischiadicus und damit die zentripetalen Fasern durchschnitt, blieb die Blutdruckerböhung aus. Wir sehen den Hypertonus vorübergehend nicht nur wahrend des Schmerzes, sondern auch wahrend veränderter erregter Affektlage, wobei nicht nur an eine erbohte Erregbarkeit der zentralen neuralen Steuerung, sondern auch an eine vom Zentrum her ausgelöste Adrenalinausschuttung aus dem Nebennierenmark gedacht wird.

Die Gegenwart nimmt mit Dale und Paul Trendelenburg wie den meisten Physiologen an, daß der normale Blutdruck keinesfalls vom Hormon des Nebennierenmarks reguliert wird, sondern, daß eine neurale Ausschuttung von Adrewalin nur in einem Notstande (emergency) stattfindet. Brandt und Katzi hahen an meiner Klinik an besonders empfindlichen Tests erwiesen, daß hei den Palschen Blutdruckkrisen, bei welchen plötzlich micht nur auf Schmerzreize, sondern auch aus unbekannten Gründen der Blutdruck jäh ansteigt, eine Adrenalinausschuttung stattfundet. Sie haben menschliches Blut mit Hilfe des isolierten, durchstromten Kaninehendbres, des üherlehenden Kannnehendinundarmes und des einweleisten Froschauges gleichzeitig untersucht und gefunden, daß es in der akuten Palschen Blutdruckkrise in hohem Maße adrenalinhaltigen Charakter erkennen laßt: Die Gefaße des kunstlich durchstromten Kaninehendunndarmes wird in charakteristischer Weise gelahmt, rhythmik des Kaninehendunndarmes wird in charakteristischer Weise gelahmt,

BRANDT u. KATZ: Verh. d. Kongr. f. inn. Med., Wiesbaden 1932.

für die Hoffnung, mindestens eine Gruppe der Blutdruckkrankheit günstig beeinflussen zu können. Diese Befunde sind uns Stützen für den therapeutischen Wert



psychischer Beruhigung, häufigen körperlichen Ausruhens, selbst Bettruhe, und für die Anwendung mancher den Blutdruck senkenden Medikamente. Hierber gehört auch das Nitroglycerin, dessen blutdrucksenkende Wirkung Fr. Kauffmann¹

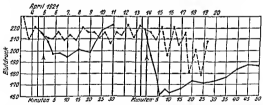


Abb. 61. Nitroglycerinversuch (FR KAUFFKANK) Punktierte Kurve: Tagdruckkurve; rugehörige Daten am oberen Rande. Ausgezogene Kurven resktive Bilddrucksenkung zach Z mg Nitroglycerin Zeitangaben in Minutea am unteren Rande.

eingehend studiert hat. Mit ihm gelingen freilich nur Einwirkungen, die hochstens einige Tage andauern, während das ideale Mittel gegen die Blutdruckkrankheit uns noch fehlt (Abb. 61).

¹ KAUFFMANN, FR.: Klinisch-experimentelle Untersuchung zum Krankheitsbilde der arteriellen Hypertension. Z. exper. Med. 1924, H. 42/43; Z. klm. Med. Bd. 100, 3/4.

Rolle zu spielen. Die so naheliegende Vorstellung, die in der französischen Klinik noch gultig zu sein seheint, hat sieh nicht stützen lassen, denn der quantitative Nachweis des Adrenalins ist, wenn auch nicht ehemisch, so doch an den hekannten hiologischen Tests der Pharmakologen so fein zu führen, daß auch die geringste Adrenalinerhöhung im Blute nachweishar sein müßte. Auch jene Hilfshypothesen enthehren der Wahrscheinlichkeit, wenn etwa gemeint wird, eine inaktive Vorstuse des Adrenalins, die sich dem Nachweis im Blute entzieht, wurde erst am Erfolgsorgan, den Arteriolen, wirksam oder ein verlangsamter Ahhau hewirke Anhaufung pressorischer Suhstanz, die nicht mehr Adrenalin sei (Schutz1), endlich, die Adrenalinmenge sei zwar heim Blutdruckler unverändert, aber seine Gefäße seien sensibilisiert etwa durch einen erhöhten Cholesterinspiegel, wie er sich oft heim Hypertoniker findet (WESTPRAL2). Was hier durch Versuche am Gefaßstreifen, der sich kontrahiert, im Experiment festgestellt ist, läßt sich kaum auf die Verhaltnisse in vivo ühertragen. Auch jene "Frühgifte" von Freund (Munster), die wohl nicht nur im extravasierten Blut entstehen, scheinen nicht geeignet, das klinische Problem der Blutdruckerhöhung zu stützen.

So ist es verständlich, daß nach anderen pressorisehen Suhstanzen gesucht wird, wir erwähnten anfangs das Vasopressin als das Hormon des Hypophysen-Innterlappens, seine Rolle zu ermitteln für unser Prohlem stößt doch auf erhebliche Schwierigkeiten, Hulse hat aus der Schule Volhard die Alhumosen heschuldigt, Boin neuerdings, auch aus Volhards Klinik, eholinartige Körper im enteiweißten Bluto heim hlassen Hochdruckler nachgewiesen. Wahrend sonst Cholin wie Acetylcholin als Erweiterer der Arteriolen gilt, wurde doch sogar ein Cholinpräparat, das Pacyl, als depressorische Suhstanz in den Handel gehracht, das freilich in seiner Wirkung enttäuscht hat.

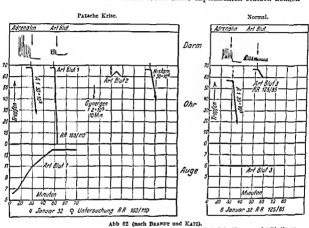
Es ist keine Frage, daß das Suchen nach solchen pressorischen Suhstanzen, die humoral den erhöhten Arteriolentonus vernalassen, nicht aufhören darf, Mögen sie an den Zentren angreifen, oder wie das Adrenalin an der Peripherie. Es hleiht irritierend, daß der Organismus üher zwei Hormondrüsen verfugt, das Nehennierenmark und den Hypophysenhinterlappen, die heide solche Substanzen liefern, und daß dennoch außer den erwähnten hesonderen Fällen nicht nur der Nachweis fehlt, daß sie die humoralen Erzeuger des erhöhten Blutdruckes sind, sondern daß gerade das besser bekannte, und hesonders fein nachweisbare Adrenalin als wesentlich für die meisten Falle nicht in Betracht kommt. Auch für andere etwa hei den Schrumpfnieren retinierte Stoffe fehlt es noch heute durchaus am Beweis.

Ein körpereigener Stoff freilich, nämlich die Kohlensäure, vermag hei ahnormer Anhäufung von den Zentren her bei gewissen Formen der Hochdruckstauung, eine Vasokonstriktion hervorzubringen. Bei Kreislaufinsuffizienz trifft

SCHUTZ: Unveröffentlichte Versuche.

² WESTPHAL: Unters. uber die Entstehungsbedingungen des arteriellen Hochdrucks. Z. klin. Med. Bd. 101, H. 5/6, 1925.

und die Froschaugenpupille wird in einer für Adrenalin typischen Art erweitert. Die Wirkung des Normalhlutes auf diese drei Teste, sofern eine solche überhaupt eintritt, ist von der ehen heschriebenen absolut zu unterscheiden. Eine Ahbildung soll die Befunde veranschaußiehen. Ähnliehe Ergehnisse lieferten die Untersuchungen von Blut, das während eines insulinhypoglykämischen Shocks entnommen war. (Abh. 62.) Das ist ein neuer Beweis für die Annahme Kuoelmanns¹, die dieser schon vorher auf andere Weise hatte experimentell stützen können



When Ya day Trafes going dry hellegts Waybeat and How train a part of allele Ware or des Windlesson

(s. Kap. 8), daß es während des hypoglykämischen Shocks zu einer Adrenalinausschüttung kommt.

Es giht ja auch Nebennierentumoren mit erhöhtem Blutdruck, hei denen eine vermehrte Adrenalinproduktion wohl angenommen werden muß.

Bis auf diese Ausnahmen scheint aber weder für die normale Regulierung noch für den pathologisch erhöhten Arteriolentonus eine Hyperadrenalinämie eine

¹ Kuuelmann: Beziehungen zwischen Insuln und Adrenahn im menschlichen Organismus. Klin. Wschr. 1931, Nr. 10.

Es genügt eine geringe Verengerung des Gesamtquerschnittes im Arteriolengehiet, um eine wesentliche Blutdrucksteigerung hervorzubringen. Für die Pathologie, so drückt es Hess aus, heißt das, daß achon bloße Störungen in den optimalen Quersehnittsverbältnissen zwischen Stamm und Ästen, selbst wenn sie nur innervatorisch bedingt sind, den Gesamtwiderstand des Gefäßsystems steigern mussen und damit wird das zentrale Blutdruckniveau in die Höhe gedrängt. Wolliem und Lange¹ baben mit der von ihnen angegehenen Fluoreszenzmethode — auf die wir im Kap. 12 ausführlich eingehen — nachgewiesen, daß die Dauer der Durchströmung der Capillaren in der Muskelfascie nur um ein geringes kirzer ist als die Zeit des geaamten übrigen Kreislaufs.

Die Formel von Poiseuille besagt, daß bei gleichem Druck durch eine halb so weite Röhre nur ¹/_{1e} des Stromvolumens hindurchfließen kann, daß also der Radius des Rohres in der vierten Potenz figuriert, während die übrigen Faktoren, wie etwa eine veränderte Viscosität, nur als einfache Größen auftreten. So ist also jenes präcapillare Gebiet der wiebtigste Regulator für die celluläre Speisung, für die Große des Zustromes in das Capillarsystem, es ist die Schaltung, die den Abflüß des Blutes nach der venösen Strombahn hin erschwert oder erleichtert.

Janssen, Tans und Achelis bezeichnen geradezu das Splanchnicusgebiet als den Blutdruckregulator. Wenn während des Verdauungsvorgangs eine große Blutmenge in dieses Gebiet einströmt, so werden andere Gefäßprovinzen blutämmer — die Schläfrigkeit nach einer Mahlzeit zeigt die geringere Hirndurchblutung an — und Ausgleiche sind geschaffen, daß der Blutdruck nicht sinkt, während im pathologischen Fall der Vergiftung bei Infektionskrankheiten oder einen Autointoxikationen, ähnlich wie bei der experimentellen Histamin- und Peptonvergiftung, die Störung sich so enorm auswirkt, daß der Blutdruck sinkt,

Die tonische Verengerung der Arteriolen im Splanchnicusgebiet wird in der Regel ausgeglichen werden, auch schon durch passive Verschiebung des Blutes in andere Provinzen, noch mehr ist das der Fall, wenn etwa hei Sperrung der Warmeabgabe der Haut, im Sebuttellrost, wobei sich nach Kroon im wesentlichen die Arteriolen zusammenzieben, nur unbedeutende Blutdrucksteigerungen resultieren. Ein kalter Einlauf, weil er auf das Splanchnicusgebiet direkt einwirkt, steugert den Blutdruck mehr als ein kaltes Bad (Kauffmann)².

Es ist damit klar, daß sieh das veränderte Arteriolenverhalten auf ausgedehnte Gehiete erstrecken muß, wenn es zur Blutdrucksteigerung führen soll,

Es braucht kaum nochmals gesagt zu werden, daß nach den Gesetzen von der tonischen Einstellung der glatten Muskelfasern ein erhöhter Energieaufwand, solange die kürzere Einstellung eines glatten Muskels im Sinne der Dauerverkurzung währt, nieht in Frage kommt. Man darf also nicht sagen, wie es

¹ WOLLHEIM U. LANGE: Die Kreislaufzeit und ihre Beziehung zu anderen Kreislaufgrößen. Verh. disch. Ges. un. Med. Wiesbaden 1932.

² KAUFFMANN, F.: Klinisch-experimentelle Unters, zum Krankheitsbilde der arteriellen Hypertension. Z. exper Med. H. 42/43, 1924; Z. klin. Med. Bd. 100, H. 3/4, 1924.

das wohl zu, für die Mehrzahl der Blutdruckkranken kann auch sie nicht in Frage kommen.

Beschränken wir nns deshalh, da die Entscheidung, wann humoral, wann neural die Arteriolenenge zustandekommt, für die Gegenwart nicht spruchreif scheint, auf die Tatsache, daß nur die Enge des Arteriolengehietes, mag sie zustande kommen wie auch immer, das Maßgehende ist für die Mehrzahl der Kranken, hei denen wir den erhöhten Blutdruck feststellen. Auch diese Einstellung hedeutet aher einen wesentlichen Fortschritt gegen früher.

"Stellte der ältere Arzt einen gespannten Puls fest, so hewegte sich sein diagnostisches Denken sofort nach zwei Richtungen: war es ein jugendlicher Patient,
vermutete er eine Schrumpfniere, war der Patient alt, dachte und sprach er wohl
zunächst von Arteriosklerose. Beides ist in der Einfachheit dieser Gedankengänge geradezu falsch. Litt ein solcher Patient an Angina pectoris, so wurde
Coronarsklerose angenommen, hekam er einen apoplektischen Insult, so sei ein
sklerotisches Gefäß durch den hohen Blutdruck im Gehirn zerrissen und die
Haemorrhagia cerehri schien ihm hefriedigend mechanisch einfach erklärt. Auch
das ist trotz des so einleuchtenden Gedankens, wie es uns früher im klinischen
Horsaal gelehrt wurde, unrichtig. Manche anderen geläufigen Diagnosen von der
idiopathischen Herzhypertrophie, vom arteriosklerotischen Schwindel u. a. m.
hedurfen so auch dringend der Korrektur" (aus jener Ahhandlung der Blutdruckkrankheit von 1924).

Es wird sich zeigen, wie anders der Mechanismus der Hirnhlutung heim Hypertoniker verläuft, wie man an Angina pectoris sterhen kann, ohne daß eine Sklerose des Coronargefäßes hesteht, ja wie die Sklerose der großen Gefäße üherhaupt eher einen zu medrigen als einen zu hohen Blutdruck erwarten läßt und wie falsch es sein kann, wenn man gar zu geneigt ist, eine Arteriosklerose des Gehirns anzunehmen dort, wo nur Durchhlutungsstörungen hestehen, die nicht selten reversihel sind, während man die Hoffnung auf ein Zurückgehen der Erschenungen sehon völlig anfegeghen hatte.

Zustände von gestorter Funktion mögen weghereitend sein zu anatomischen Veränderungen, aher anch ohne diese gibt es nicht nur die Erhöhung des Blutdruckniveaus, sondern Durchhlntungsstörungen von Organen und Organteilen, z. B. im Herzen und im Gehirn, die nicht einmal den Gesamtquerschnitt der präcapillaren Strombahn verengen, also nicht zur Blutdruckerhöhung führen müssen, und die vielleicht dennoch in einer einzelnen Gefaßprovinz nachweishar sind.

Es könnte schon die allgemeine Behinderung der Gefäßweitbarkeit bei vermehrtem Blutbedarf der Organe ein blutdrucksteigerndes Moment darstellen.

Da die Capillaren in ihrer Summe dem Blute eine viel hreitere Stromhahn als die Arteriolen zur Verfügung stellen, weshalb dort die Strömungsgeschwindigkeit zum Zwecke des Stoffaustausches mit den Gewehen hedeutend herabgesetzt ist, muß man den Widerstand in den Capillaren viel geringer achten und auch aus diesem Grunde in der Regel die Arteriolenenge für das wichtigste Moment des Widerstandes in der Peripherie ansehen.

durchblutung notwendigen Blutdrucksteigerung bervorrufen. Es ist wahrscheinlicher, daß hier Reflexe vorliegen, also neurale Regulationen, durch humorale
Stoffe, und daß diese, die eine Funktionsinsuffizienz zur Anhäufung hringt,
gewissermaßen einen günstigen Ausgleich schaffen. Eine neurale Steuerung, die
stets auf dem Reflexwege dafür sorgt, daß ein Organ trotz vorhandener Arteriolenenge optimal durchblutet wird, erscheint uns als eine auch für das normale
Verhalten präformiert vorhandene Vorrichtung. Das Generelle soleler Selbststeuerung wird später zu besprechen sein, jedenfalls ist mit solcher Annalme
nichts weniger Präzises ausgesagt, nls daß ein arbeitender Muskel reichlicher
durchblutet wird nls ein ruhender oder daß die Coronardurchströmung eingestellt
ist auf die Herzleistung, das Mmutenvolumen.

Hier kann die Frage aufgeworfen werden, ob für den essentiellen Hypertonus ein ähnlicher Vorgang quasi der Zweckmäßigkeit als heuristische Hypothese angesprochen werden darf. Nebmen wir an, irgendein anderes Gewehsgehiet hei gesunder Niere sei anatomisch verengt durch eine Arteriolosklerose oder durch hyaline Degeneration, so wurde dieses Gewehsgebiet Schaden leiden, wenn es unter normalem Druck durchblutet wurde. Auch für dieses Gehiet ist, gerade wie für die Sehrumpfniere, ein Schaden nur vermeidbar, wenn es unter höherem Druck durchblutet wird. Der Organismus kann nicht für ein einzelnes Gehiet einen erhöhten Druck schaffen, er muß schon seine gesamte Durchhlutung dann mit einem höberen Druck vollziehen und ergreift dafur, um dieses Gehiet zu erhalten, die Magregel der Einstellung nuf ein hoberes Blutdruckniveau. Es ist schr wahrscheinlich, daß das wiederum durch zentral veränderte Einstellung geschieht, vielleicht ausgelöst von humoraler Steuerung - Schlacken, die von erstickendem, nach Sauerstoff verlangendem Gewebe ausgehen - während als Erfolgsorgane der Selbststeuerung die Arteriolen verwendet werden, wohei man besonders an das Splanchmeusgebiet als den Regulator denken sollte.

Nun findet sich het vielen essentiellen Hypertonikern irgendein nicht sehr ausgedehntes Gebiet in den Arteriolen anatomisch sklerotisch verengt, die Antwort des Organismus wäre als Ausgleich der schlechten Gewehsversorgung dieser Provinz bei normalem Blutdruck die Einreguberung auf ein höheres Blutdruckmveau. Welcher Reiz hierfur adäquat ist, das bleibt zu ermitteln. Ich erinnere an die oben erwähnten Experimente von Frey, Bern, und erinnere an eine Arbeit aus meiner Klinik von Full, nach der eine Stenose in den abführenden Harnwegen, z. B. eine Prostatahypertrophie oder eine Striktur der Urethra offenbar reflektorisch zu einer Blutdrucksphöhung führt, die nach Anlegen eines Dauerkatheters sofort verschwindet. Die Urologen kennen das gut. Der jüngere Monarow hat es an der Klinik von Friedmen von Muller wohl zuerst erwiesen. Es kombiniert sich hier der Hypertonus oft mit urämischen Symptomen. Aber jedenfalls ist dadurch klinisch wie experimentell gezeigt, daß die Schwierigkeit im Harnabfuß von Blutdrucksteigerung beantwortet wird.

¹ Full: Blutdruck und Harnabflußbehinderung. Berl, klin, Wschr. 1920, Nr. 48.

v Bergmann, Funktionelle Pathologie

gesehehen ist, daß eine dauernde tonische Arteriolenenge zur "Ermüdung" führen misse. Die glatte Muskelfaser zeigt, wie BETHE erwies, und wie in unserer Klinik von S. G. ZONDEK und MATAKAS¹ eingehend studiert wurde, keinen erhöhten Og-Verhrauch und keine Milchsäureentwicklung, also keinerlei vermehrten Stoffumsatz, ob sie in längerem oder kürzerem Zustande verhartt. Mit dem engeren Arteriolenquerschnitt ist also keinerlei Energie- oder Kraftaufwand verknüpft. In diesem Sinne ist auch die Bezeichnung des Spasmus für die glatte Muskulatur des Gefäßrohres leicht irreleitend, wenn auch praktisch als prägnanter Ausdruck knum ersetzbar.

Nach allem Ausgeführten ist es unhestreithar, daß die Auffassung von Durics, die er in seinem Referat vor dem Internistenkongreß in Wien 1923 entwickelt hat, noch heute zu Recht besteht, nämlich, daß eine anhaltende Blutdrucksteigerung nur erklärt werden kann durch eine tonische Verkürzung der Arteriolen ausgedehnter Körperbezirke, ja fast aller Arteriolen.

Ein teleologisches Problem, das sehon oft erörtert ist, lautet: Ist für die Sehrumpfniere mit ihrer Enge der Blutbahn nicht der hohe Blutdruck nötig, damit die Suffizienz der Nierenfunktion aufrechterhalten bleiht? Es wirde dann der Organismus eine Regulation und Kompensation des Schadens vornehmeu, indem er den Blutdruck steigert, damit die Niere noch ausreichend durchhlutet wird. In diesem Fall fehlt uns zwar vorläufig noch die kausale Erklärung, wie der Organismus diesen Regulationsvorgang zustande hringt, aher nach allem, was wir sonst von Regulations- und Kompensationsvorgängen wisseu, köunen diese neural und humoral vorgenommen werden und keinesfalls ist danu die Blutdruckerhöhung unmittelhare mechanische Folgo wie hei einem generellen Kontraktionszustand des Gesamtquerschnitts der Arteriolen. Es wird nur die heuristisch uhtzliehe Hypothese aufgestellt, daß, wenn ein Teilgebiet anatomisch verengt ist, wie hei der Schrumpfniere, die Regulation keinen anderen Weg hat, wie den gesamten Arteriolenguerschnitt tonisch zu verengen, um die Niere noch in ausreicheuder Weise für die exkretorische Nierenfunktion mit Blut zu versorgen. Wir setzen dann zunächst mangels biologischer Befunde, die uns erst ein volles Verständnis ermöglichen, eine Verhaltungsweise der Gesamtorganisation voraus, die uns als Regulation erscheint. Das dürfen wir ohue weiteres, wenn wir uns klar hleiben, daß damit nur eine Hypothese von heuristischem Wert aufgestellt ist. Bei normalem Blutdruck wirde die Insuffizienz der Nierenfunktion sofort eintreten. Dies erlehen wir klinisch in der Tat, wenn etwa beim Schrumpfnierenkranken die Dekompeusation des Kreislaufs eintritt und der Blutdruck zur Norm infolge Erlahmens des vierten Ventrikels etwa absinkt. Der Zustand ist dann oft unmittelbar gefolgt von der Dekompensation der Nierenfunktion. Kausal ist auf Grund solcher Hypothese zu suchen, welche Zuständo im Gewebe auf humoralem oder neuralem Wege die für die Nieren-

¹ ZONDEK, S. G., u. F. MATAKAS: Über Milchsäurebildung und Sauerstoffverbrauch bei der tonischen Kontraktion des quergestreiften Muskels. Biochem. Z. Bd. 214, H. 4/6, 1920.

durchblitung notwendigen Blutdrucksteigerung hervorrufen. Es ist wahrscheinheber, daß hier Reflexe vorliegen, also neurale Regulationen, durch humorale Stoffe, und daß diese, die eine Funktionsinsuffizienz zur Anhäufung hringt, gewissermaßen einen günstigen Ausgleich sehaffen. Eine neurale Steuerung, die stets auf dem Reflexwege dafür sorgt, daß ein Organ trotz vorhandener Arterioleneage optimal durchblutet wird, erscheint uns nis eine auch für das normale Verhalten prüformiert vorhandene Vorrichtung. Das Generelle soleher Selbststeuerung wird später zu besprechen sein, jedenfalls ist mit soleher Annahme nichts weniger Prüziess nusgesagt, nis dnß ein arbeitender Muskel reichlicher durchblutet wird als ein ruhender oder daß die Coronardurchströmung eingestellt ist auf die Herzleistung, das Minutenvolumen.

Hier kann die Frage aufgeworfen werden, oh für den essentiellen Hypertonus ein ähnlicher Vorgang quasi der Zweckmaßigkeit als heuristische Hypothese angesprochen werden darf. Nehmen wir an, irgendein anderes Gewehsgehiet bei gesunder Niere sei anatomisch verengt durch eine Arteriolosklerose oder durch hyaline Degeneration, so wurde dieses Gewehagebiet Schaden leiden, wenn es unter normalem Druck durchhlutet wurde. Auch fur dieses Gebiet 1st, gerade wie für die Schrumpfniere, ein Schaden nur vermeidbar, wenn es unter höherem Druck durchhlutet wird. Der Organismus kann nicht fur ein einzelnes Gebiet einen erhöhten Druck sehaffen, er muß schon seine gesamte Durchblutung dann mit einem höheren Druck vollziehen und ergreift dafur, um dieses Gebiet zu erhalten, die Maßregel der Einstellung nuf ein höheres Blutdruckniveau. Es ist sehr wahrscheinlich, daß das wiederum durch zentral veränderte Einstellung geschieht, vielleicht ausgelöst von humoraler Steuerung - Schlacken, die von erstickendem, nach Sauerstoff verlangendem Gewebe ausgehen - während als Erfolgsorgane der Selbststeuerung die Arteriolen verwendet werden, wohei man hesonders an das Splanchnieusgebiet als den Regulator denken sollte.

Nun findet sich het vielen essentiellen Hypertonikern irgendein nicht sehr ausgedelintes Gebiet in den Arteriolen anatomisch sklerotisch verengt, die Antwort des Organismus wäre als Ausgleich der schlechten Gewehsversorgung dieser Provinz hei normalem Blutdruck die Entregulierung auf ein höheres Blutdruckniveau. Welcher Reiz Inerfur adäquat ist, das bleiht zu ermitteln. Ich erinnere an die oben erwähnten Experimente von Frex, Bern, und erinnere an eine Arheit aus meiner Klinik von Full, nach der eine Stenose in den abfuhrenden Harnwegen, z. B. eine Prostatahypertrophie oder eine Striktur der Urethra offenbar reflektorisch zu einer Blutdruckerhohung fuhrt, die nach Anlegen eines Dauerkatheters sofort verschwindet. Die Urologen kennen das gut. Der jüngere Monakow hat es an der Klinik von Friedrand von Muller wohl zuerst erwiesen. Es kombiniert sieh hier der Hypertonus oft mit urämischen Symptomen. Aber jedenfalls ist dadurch klinisch wie experimentell gezeigt, daß die Schwierigkeit im Harnahfluß von Blutdrucksteigerung beantwortet wird.

¹ Full: Blutdruck und Harnabflußbehinderung. Berl. klin. Wschr. 1920, Nr. 48.

Generell diese Hypothese auch fur die essentielle Hypertonie aufzustellen. scheue ich mich noch deshalh, weil die klinische Erfahrung ein wesentliches Gegenargument hat, nämlich, daß es dem essentiellen Hypertoniker meist besser gebt, wenn es gelingt, seinen Blutdruck zn senken, sei es nur durch Bettruhe. Aher dennoch bleiht es vorstellhar, selhst wenn hei der essentiellen Hypertonie gar nichts Anatomisches vorliegt, daß der Organismus bei einer Arteriolenenge. die irgendwo lokal in einer Gefaßprovinz auftritt, z. B. durch Säuerung des Gewehes, der Organismus den Durchströmungsnachteil durch eine Steigerung des Blutdruckes ausgleichen muß, wahrscheinlich so, daß er nun andere Gefaßprovinzen, etwa den Splanchnicus als Hauptregulator zur Kontraktion hringt. Wir hehaupten damit nichts Kuhneres, als wenn man lehrt, der Organismus veranlaßt vermehrte Warmeabgahe durch die Haut, wenn die Calorienproduktion sich so häuft, daß ohne diese Wärmeahgahe Warmestauung entstehen wurde, oder der Organismus reguliert auf ein konstantes Blutzuckerniveau ein und schüttet, wenn wir dieses stark durch Insulin senken. Adrenalin aus, um durch die Zuckermobilisierung auf sein altes normales Niveau zurückzukehren (Kugel-MANN 1).

Was hier als Hypothese niedergelegt ist, kann hald als richtig oder falsch experimentell erweisbar werden, es wird sich diese Regulationshypothese schon durch die Bestimmung des Minutenvolumens der Organe unmittelbar entscheiden lassen.

Ist heute die alte These endgültig erledigt, erhöhter Blutdruck sei Sklerose der kleinsten Arterien, so kann man weit kurzer der Vulgärvorstellung entgegentreten, Blutdruckerhohung sei gar die Folge der Sklerose großer Gefäße. Diese stellen im Gesamtquerschuitt der Stromhahn eine so geringe Größe dar, daß schon deshalb ihre Verengerung praktisch fast hedeutungslos wird. Herzwagungen von HASENFELD und C. HIRSCH hahen ergeben, daß wenn kein Klappenfehler und keine Schrumpfniere vorhanden ist, hei Arteriosklerose eine Hypertrophie des linken Ventrikels, in der wir ja den Beweis für eine im Lehen hestehende Hypertonie sehen, nur selten vorhanden ist. Umgekehrt findet sich bei der hochgradigen Hypertrophie des Schrumpfnierenherzens keine regelmäßige Beziehung zu den arteriosklerotischen Wandveränderungen der Gefaße, is hei ausgedehnter Arteriosklerose lediglich der großen Gefaße kommt es nicht selten zu erniedrigten Blutdruckwerten. Die Gegenwart muß als gesicherte Tatsache hetonen, daß auch hochgradige Arteriosklerose der mittleren Arterien keineswegs eine Blutdruckerhöhung zur Folge hat. Gerade hier hat die jetzige Ärztegeneration umzulernen.

Von einer der häufigsten Krankheiten — für den Obduzenten mag sie es hleiben — wird die Arteriosklerose zu einer klinisch viel seltener diagnostizierbaren Erkrankung, denn das vermeintliche Hauptsymptom, die gespannte Arterienwand,

¹ Kugelmann: Üher die Beziehungen von Insulin und Adrenalin im menschlichen Organismus. Klin. Wschr. 1931, Nr. 10.

ist hinfällig geworden. Die Bereehtigung ging verloren, wegen nachgewiesener Hypertension von Arteriosklerose, von Atheromatose oder Gefäßverkalkung zu sprechen. Daß die Wand sieh gespannt nnfuhlt und man sie deshalh für hart hält, genügt nicht, und gar ein stärker geschlängeltes Gefäß heweist noch nicht eine Atheromatose. Es wird nicht hestritten, daß man bei hestebenden Hypertensionen nicht selten Arterioskleroso durch den Nachweis wirklich tastharer anatomischer Wandveränderungen, etwa an der Radialis (Gänsegurgel der Arterie, Kalkplatten) finden kann, chenso wie Arteriolosklerose nuch an nnderen Gefäßen, etwa durch das Röntgenverfahren.

Wie steht es mit der Aorta, speziell ihrem Anfangsteil, dem besonderen Lieblingssitz der Atheromatose? Wenn im starren Rohr die Windkesselfunktion völlig daniederliegt, gerade dann sehlt die Blutdrucksteigerung oft genug. Zwar ist die elastische Dehnharkeit bereits in den ersten Stadien der Wandveränderung verlorengegangen, und das setzt einen erhöhten Widerstand für die auszuwersende Blutmenge auf der Hohe der Systole, der linke Ventrikel muß einen stärkeren Innendruck entfalten. Vom Tonus in der Peripherie hüngt es nach der Heer nb, ob hei zunehmender Verengerung der Aortn der linke Ventrikel durch seine Ausgangsspannung stärker helastet wird. Ist ein höherer Gestaltungs vorhanden, also ein höherer Blutdruck, so wird eine zunehmende Aortenhelastung früher zu einem erhöhten Ventrikeldruck fuhren. Ist der Blutdruck niedrig, so wird der Ventrikelnnendruck füher sich einstellen, wenn die Aorta sich verengt. Peripher aher von der Stenose, und dort allein messen wir ja in der Klinik den Blutdruck, wird der Blutdruck absinken.

Es ist ein einsacher Modellversuch, einen Gummischlauch, durch den Leitungswasser gleichmaßig hindurchsließt, durch eine Klemme langsam zu werengen. Ein proximal vor der Enge angehrachtes Manometer wird zeigen, wie der Druck in diesem System steigt, je mehr wir die Klemmschrauhe den Schlauch verengern lassen. Bringt man aber distal von der Klemmschraube das Manometer an, so findet sieh dort ein sinkender Druck. Wir können hier das Analogon sehen zu der Tatsache, daß eine Verengung an den großen Gefaßen etwa eine Aortenstenose oder eine Angustie der Aorta nie an der Brachialarterie oder der Radials einen erhohten Druck zur Folge hahen knnn. Die Art der dendritischen Verzweigung der arteriellen Gefaße fuhrt dazu, daß der Durchmesser der Aorta sehr klein ist, verglichen mit dem Gesamtquerschnutt der Präcapillaren. Ständig nimmt mit der Verzweigung der Blutbahn der Durchmesser zu und erreicht fur das arterielle Stromgebiet seine großte Weite vor dem Übergang in die Capillaren.

In der Sklerose der großen und mittleren Gefäße ist also noch weniger als in der Arteriolosklerose ein zureichender Grund fur die Blutdruckerhöhung zu erblicken.

Ich habe absichtlich diese Verhältnisse funktioneller Pathologie so breit entwickelt, weil die alte Meinung, Blutdruckerhöhung sei Ausdruck der Gefäßsklerose, noch immer im arztlichen Denken tief eingewurzelt ist. Sah man doch sogar in der Sklerose eine glückliche Ausgleichsvorrichtung der Natur, indem man meinte, die Starrheit, selbst die Verkalkung, ließen die Gefäße gegenüher dem hohen Druck besser geschützt erscheinen.

Man geht auch viel zu weit, die Herabsetzung des erhöhten Blutdruckes, soweit sie nicht auf einer kardiovasculären Insuffizienz beruht, als einen Nachteil für die Kranken mit arterieller Hypertension anzusehen. Kein Schaden, meist Nutzen würde sicher daraus resultieren, wenn die essentielle Hypertension zur Normotension zurückgeführt werden könnte. In diesem Wunsche nach der therapeutischen Seite hin liegt auch keine Utopie mehr, die nur so lange bestand, als die Sklerose der Gefäße uns als das Primäre, der erhöhte Blutdruck als die Folge erschien.

Wir hahen aher kein Recht, den patbogenetischen Zusammenhang etwa völlig umzukchren: durch den Blutdruck entwickele sich die Arteriosklerose. Die Pathogenese der Arteriosklerose ist ein Prohlem für sich.

In der Prägung des Franzosen Huchard von der "Präsklerose" lag seit langem die klinische Vorstellung, daß die Blutdrucksteigerung von anatomischen Prozessen in den Arteriolen gefolgt sein kann, ahnlich wie Jorks es für die rote Granularniere entwickelt hat. So neigen in der Tat viele Autoren der Vorstellung zu, daß die starke funktionelle Inanspruchnahme der kleinen Arterien durch die Blutdrucksteigerung zum ursächlichen Faktor für die Entstehung der organischen Gefäßveränderungen wird oder daß es sich um einen koordinierten Ausdruck gemeinsamer Schädigung handelt (FRIEDRICH v. MUELLER, HUECK, HERX-HUECK,

Lokales Gewehsverhalten oder Organeigentümlichkeiten, individuelle, gerade auch erhliche Dispositionen spielen aber eine ehenso wesentliche Rolle hei der Entstehung jener Sklerose wie der erhöhte Blutdruck. Denn daß der Blutdruck, wenn er allein zur anatomischen Wandlung der Arteriolen führt, dies elektiv an einzelnen Organen wie etwa an der Niere, dem Gehirn oder der Milz hervorrufen soll, wahrend andere Arteriolen, unter demselben Hochdruck stehend, nicht der hyalmen Degeneration verfallen, ist unverständlich. Es ist eine gesicherte klnische Erfahrung, daß selbst Jahrzehnte eine erhehliche arterielle Hypertension hestehen kann und auch der sorgfaltigste Obduzent keine Gefäßwandveränderungen findet.

Gerade solche Fälle mit völlig intakter Niere haben der Klinik das Reeht gegeben, den Begriff der essentiellen Hypertension aufzustellen. Die Koinzidenz Schrumpfniere und erhöhter Blutdruck war aber so häufig, daß man zunächst die Fälle von reinem Hochdruck nur als Ausnahme von der Regel gelten lassen wollte (v. Romberg). Dabei war das Argument maßgehend, daß die Blutdruckerhöhung eine Erscheinung der älteren Jahre sein solle, wie die Abnutzung der Gefäße — eine Art Alterskrankhoit. Um diese These aufrechterhalten zu können, bezog man in das Problem nur den dauernden Hochdruck hinein, und die Autoren führten reeht differente Zahlen dafür an, was als dauernde Hypertonie zu gelten habe. R. Schmut spricht von Hochdruck erst bei mehr als 190 mm Hg.

VAQUEZ verlangt für Frauen 150, fur Männer 160, Romnens die Überschreitung von 160 mm Hg. Ich gehe Lichtwitz recht, wenn er einen allgemeinen gultigen Normalwert nieht gelten läßt. Hüten wir uns in der Klinik auel hier vor der Pseudoexaktheit der Zahl. Sind doeh die Senkung des Blutdrucks im Schlaf (KATSCH und PANSDORF¹) und die Befunde Langes² beim Lesen, Sehreihen und hei Affekten mit der Blutdruckdauermessung der beste Beweis, daß aueh der normale Blutdruck Funktionsausdruck des wechselnden Gefäßtonus ist.

Die essentielle Hypertonie von Par zuerst 1909 als primare permanente Hypertonie bezeichnet, ist später von Munk als gennine Hypertonie, von E. FRANK als essentieller Hochdrick genannt und klinisch begrundet worden. Was definitionsgemaß gefordert wurde, daß jeder Befund an der Niere fehlen muß, ist durch hinreichendes Obduktionsmaterial jetzt erwiesen; so fand z.B. Wallgrex unter 128 Fallen von Hochdruck 31, bei denen keine anderen Veränderungen nachweisbar waren wie bei anderen Individuen desselben Alters. Ebenso herichteten Pal, Munk, Fahr, Herxheimer, Friedrich v. Mueller und zahlreiche andere Autoren, denen wir auch eigene Fälle hinzufügen können, von völlig negativen anatomischen Befunden. Bei einer von uns beohachteten Blutdruckerhöhung, die mindestens 12 Jahre bestand, fehlte jede anatomischo, auch histologische Änderung im Sinne einer Nephrosklerose. Man muß aher nicht nur solche Einzelfälle mit anatomisch ganz intakter Niere in Betracht ziehen, sondern mit Wallgren auch alle diejenigen, hei denen die Nierenveränderung nicht wesentlicher ist als bei Individuen gleichen Alters mit normalem Blutdruck. Wenn aher die Vorstellung zu Recht hesteht, daß vorubergehende und dauernde Blutdrucksteigerungen auf der Basis vasomotorischer Gefaßspannungen auch anatomische Arteriolenveranderungen setzen können (HERRHEIMER, HUECK. JORES), so ist vor allem diese gerade von Anatomen vertretene Auffassung wichtig und laßt eine scharfe Grenze zwischen essentieller Hypertome und Hochdruck hei Schrumpfniere völlig verwischen.

Das wieder scheint mir die stärkste Stütze für die funktionell-pathologisebe Betrachtungsweise, in der Blutdruckerhöhung keine ganz durchgreifenden Unterschiede anzuerkennen zwischen den Blutdruckerhöhungen mit und ohne positiven Nierenhefund. Diagnostiziert man unter der Fragestellung, ob hinter einer Blutdruckerhöhung eine Schrumpfniere steckt, wird man nur die Falle als essentielle Hypertonie anerkennen, bei denen die Klinik weder einen Urinbefund noch eine Funktionsstörung der Niere findet, aber auch hei diesen Füllen wird gelegentlich dennoch der Obduzent eine Schrumpfniere oder wenigstens arteriosklerotische Nierenveränderungen nachweisen, es bleibt also praktisch die essentielle Hypertonie ein klinischer Begriff.

¹ Katsch u. Pansdorf: Die Schlafbewegung des Blutdrucks. Munch. med. Wschr. 1922, Nr. 50.

² LANGE, K.: Die fortlaufende, selbsttätige Messung und Registrierung des menschlichen Blutdrucks. Disch. med. Wischr. 1932, Nr. 11.

Für pathogenetisches Denken bin ich der Überzeugung, daß eine große Anzahl der Fälle mit einer essentiellen Hypertonie sebon in der Jugend heginnen, zunächst nur mit vorübergehenden Blutdrucksteigerungen und gelegentlichen Bereitschaften zur Blutdruckerhöhung, aus denen im Laufe von Jahren und Jahrzehnten dann doch Kranke mit arteriolosklerotischer Schrumpfniere werden.

Engt man den Begriff der essentiellen Hypertonie nicht dadurch wilkürlich ein, daß man nur Dauerhypertonie von bestimmter Höhe einbezieht, sondern rechnet man zum gleichen pathologischen Funktionsgeschehen auch vorübergehende Blutdrucksteigerungen hinzu und die Gefäßkrisen Pals sowie die Hypertoniebereitschaft, die auf hestimmte Funktionsprohen hin erweisbar ist, und auch den hohen Venendruck bei sonst kompensiertem Kreislauf (Brandrund Katz¹), so wird man viel häufiger auch beim jugendlichen Menschen den Beginn der Blutdruckkrankheit entdecken. Die Übergänge zwischen den heiden Gruppen der Blutdruckerhohung mit und ohne Nierenbeteiligung müssen fließendo sein, wie ja auch Volhard den roten in den blassen Hochdruck ineinander übergehen läßt.

Es sei nber mit Nachdruck betont, die "Blutdruckkrankheit" als klinische Diagnose genugt nicht. Sofort sind differentialdiagnostische Erwägungen anzustellen. Aber dennoch glaube ich, darf man zwei ganz verschiedene "Krankheiten", eine Nierenkrankheit und einen funktionellen Zustand vereinigen - aus demselben Grunde, nus dem wir vorhin die Lehre bekämpft haben. Blutdruckerhöhung sei Arteriosklerose oder Arteriolosklerose; wir verstehen nämlieb die Blutdruckerhöbung des Schrumpfnierenkranken heute noch eigentlieb um nichts hesser als die des ..essentiellen" Hypertonikers. Wenn auch hei der Schrumpfniere ein anderes Agens den Arteriolentonus hervorrufen würde, als hei der essentiellen Hypertonie, ich sahe darin nur ein weiteres Beispiel, daß die Reaktionen des Organismus in eeinem Kranksein spärlich, ja monoton sind, im Vergleich zur unhegrenzten Vielheit der Bedingungen, die einzeln oder miteinander kombiniert, diese relativ wenigen Reaktionsarten ("Krankheiten") auslösen. Und deshalh scheint das, was Schrumpfniere und essentielle Hypertonie zusammenhalt, ein Gemeinsames: die relative Drosselung im Arteriolengebiet. Damit fällt auch definitiv die These: dauernde erbebliche Blutdruckerhöhung sei Nierenkrankheit (Schrumpfniere).

Aber ist wirklich die Blutdruckerhöhung immer Funktion verengter Arteriolen?

Davon kann keine Rede sein, wenn wir sie auch ständig als das wichtigste Problem hingestellt haben. So geht die Blutdruckerhöhung oft mit erhöhtem Tonus der Venen einher und gelegentlich läßt sich sehon vor der tonischen Arteriolenenge die tonische Venenenge nachweisen (Brandr²).

¹ Brandt u. Katz: Über den hohen Venendruck des Hypertonikers. Disch. med. Wschr. 1931, Nr. 21; Z. exper. Med. Bd. 27, H. 1/2.

² Brand: Venendruck und Kreislauffunktion. Disch. med. Wschr. 1930, Nr. 20; Z. klm, Med. Bd. 116, H. 3/4, 1931.

Der Befund des hohen Venendrucks istals ein häufiges Ergebnis hei Hypertonikern der Klinik sehon seit langem bekannt, und Pal hat sogar versuebt, nach dem Verbalten der Venen eine "primäre" Hypertonie gegen die renale Form abzugrenzen. Brandt und Katz¹ haben nun an meiner Klinik systematisch den Venendruck und besonders den des Hypertonikers studiert. Sie wollten zeigen, daß die Venen des Hypertonikers mit hohem Venendruck sieh funktionell anders verhält als jede andere Vene. Dabei ergah sieh jedoch kein Unterschied zwischen renalen Hypertonikern mit bohem Venendruck und solchen ohne jede Nierenfunktionsstörung. Die mit der blutigen Methode von Momtz und Tanona unter lokaler Reizung durch Kälte, Adrenalin und Eupaverin vorgenommenen Versuche führten aber zu dem Ergebnis, daß der hohe Venendruck des kreislaufskompensierten Hypertonikers seine Ursache in einem erhöhten Kontraktionszustand der Venen hat. Nur so wurde verständlich, daß alle Venen ohne erböhten Tonus auf Adrenalm und Kälte mit Drucksteigerung reagieren, daß aber bei denselben Venen durch ein tonusherabsetzendes Mittel (Eupaverin) Druckabfall nicht eintrat, und daß die hypertonische Vene aul gefäßkontrahierende Reize gar nicht oder nur in geringem Maße anspricht, während ein spasmolytisches Mittel zur vollen Wirkung kommen kann. Daß der bohe Venendruck des Hypertonikers keine selbständige Funktion des Tonus der Venenwand sei, sondern kreislaufdynamiseb in dem Sinne sich erklare, der hohe arterielle Druck pflanze sieh durch die Capillaren in die Venen teilweise fort und verursache so die Drucksteigerung, ist sieher irrig. Denn die beim Hypertonus herrschende Arteriolenenge muß gerade durch den Schleusenverschluß zum Verlust der vis a tergo fuhren. Auch wäre dann das häufige Auftreten eines normal hohen Venendruckes beim Hypertonus nicht zu erklären.

Aus dem Vergleich zwischen arteriellem und venosem Druck der Hypertoniker ging aber weiterbin noch hervor, daß eine enge gegenseitige Abhängigkeit dieser beiden Größen nicht stattbat, sondern jede für sieb offenbar relativ selbständig bedingt ist und reguliert wird.

Wir vergessen nicht, daß auch die Verengerung des Capillargebietes eine Blutdruckerhöhung zur Folge bahen kann, da ja in ihm ein gewaltigies Stromgebiet bereitgestellt ist (Ksooii) und daß die Enge dort wohl der maßgebende Grund fur die Blutdruckerbohung bei der akuten Nephritis ist im Sinn der allgemeinen Capillaritis, die sich auch im patbologischen Austauseh des Wasserwechsels zwischen Capillaren und Gewebe zeigt und auch das verschiedene Verhalten der Kochsalzquaddel intracutan bei den akuten Nephritiden erklärt.

Wir erinnern uns ferner daran, daß auch die Viscosität des Blutes zu einem erböhten Widerstand führt, daß die Vermehrung des Gefäßinhaltes (Plethora) auch ohne eine Enge der Arteriolen Blutdruckerböbung zur Folge baben kann und endlich vor allem auch eine vermehrte Herztätigkeit, im Sinne eines erhöhten Minutenvolumens des Herzens bei unveränderter Weite der terminalen Strombahn.

¹ BRANDT u. KATZ: Über den hohen Venendruck beim Hypertonus. Dtsch. med. Wschr. 1931, Nr. 21; Z. exper. Med. Bd. 27, H. 1/2.

Die Viscosität des Blutes, bei Leukämien erhehlich erhöht, aher vasomotorisch ausgeglichen, hei Polyglobulie vermehrt, jedoch nur selten mit Hypertonie kombiniert — spielt, wie v. Durto mit Recht hetont hat, wohl nur eine
untergeordnete Rolle und hat anch nach der Formel von Polseutlle nieht annähernd die Auswirkung wie eine auch nur geringe Verkleinerung im terminalen
Gefäßquersehnitt. Die Jodwirkung hei Hypertonus ist wohl kaum auf die
Viscositätsänderung, die dahei auftritt, zurückzuführen.

Die Gesamtfüllung des Gefaßsystems ist theoretisch für das Blutdruckverhalten hedeutungsvoll. Beohachtet man aber, daß selhst nach einem großen Aderlaß der Blutdruck nur ganz vorühergehend sinkt und trotz der enormen Flüssigkeitsverschiehungen, die er auslöst, keinen wesentlichen dauernden Einfluß auf den Blutdruck hat, so werden offenhar die Blutentziehungen durch Flüssigkeitsverschiehungen schnell ausgegliehen. Nicht einmal das Trinken großer Flüssigkeitsmengen heim gestörten Wasserhaushalt des Diahetes insipidus hewirkt Hypertonie. Wenn hei gewissen Ödembereitschaften der Nephritis Drucksteigerungen zustande kommen, dürfte eine vermehrte Quellung der Kolloide, nicht eine einfache Hydrämie in Frage kommen. Wir dürfen ganz allgemein aussagen, Wollheim¹ hat das experimentell bestätigt, daß eine größere zirkulierende Blutmenge an sich noch keine Blutdruckerhöhung hedingt, sondern daß, wenn sie zustande kommt, die vasomotorischen Regulationen irgendwie verandert sein mussen. Mein Mitarheiter Brandt hat gefunden, daß der Venendruck in viel engerer Ahhängigkeit von der zirkulierenden Blutmenge hzw. der Füllung des Gefäßsystems steht als der arterielle Druck und auch dann schon deutlich Ausschläge giht, wenn der arterielle Druck noch völlig unverändert ist.

Fragen wir endlich nach dem Einfluß veranderter Herztätigkeit auf den Blutdruck, so scheint es mir, daß dieser Gesichtspunkt hisher zu sehr vernachlässigt wird. Trotzdem ich mich auf den Standpunkt gestellt hahe, daß die Enge des präcapillaren Gehietes ein so wesentliches Moment ist, daß es uns geradezu veranlassen kann, von der Blutdruckkrankheit als einer einheitlichen Functio laesa zu sprechen, halte ich es nicht fur unmöglich, daß hier eine gewisse Korrektur wird eintreten müssen und daß es manche Falle von Hypertension giht, die vom zentralen Motor ausgehen. Ein klassisches Beispiel dafur ist die Aorteninsuffizienz, die der Regel nach einen erhöhten systolischen Druckwert zeigt und hei der wir nichts weniger als erhöhte Widerstände in der Peripherie annehmen dürfen. Hier ist das Blutdruckmaximum hoch, weil ein großes Schlagvolumen in die Aorta mit jeder Herzsystole geworfen wird. Man kann theoretisch sagen, daß wenn die Blutquanten, die der linke Ventrikel in der Minute herauswirft, größere sind, wenn also ein größeres Minutenvolumen eintritt, Blutdruckerhöhung resultieren müßte, wenn im ubrigen Kreislaufsystem alles unverandert bliebe.

WOLLHEIM: Die Bedeutung der zirkuherenden Blutmenge fur den Kreislauf. Erg. Kreislaufforschung. Leipzig: Steinkopff 1932.

² Brandt: Venendruck und Kreislauffunktion. Disch. med. Wschr. 1930, Nr. 22.

Auf dieser Basis kommt es bekanntlich auch als Folge der Digitalismedikation hei Herzinsuffizienz durch bessere diastolische Füllung und vollkommenere systolische Entleerung zur Hehung des gesunkenen Blutdrucks, wenn die anderen dynamischen Kreislaufvorrichtungen, speziell der Arteriolenquersehnitt, sieh nicht andern, und genügend Blut dem Herzen aus den Venen zusließt.

Diese kurzen Hinweise mögen die Möglichkeit der Auslösung einer Blutdruckerhöhung durch veränderte Herzarheit zeigen, allerdings nur, wenn die Strombahn im Arteriolengebiet unverändert bleibt, sieh also nicht verengt. Je größer der systolische Füllungszuwachs der Gefäße ist und je rascher er erfolgt, um so steiler und höher muß die Kurve des systohsehen Druckanstieges in der Arterie verlaufen. Eine verkürzte Austreibungszeit ist oft maßgebend beim Herzklopfen. So besehrich Kauffmann1 einen Fall, hei dem der Blutdruck während des Herzklopfens von 124 auf 155 hinaufging. Bei jeder unregelmäßigen Herzaktion sehen wir, wie das größere Schlagvolumen des Einzelschlages etwa nach einer kompensatorischen Pause, einen höheren Blutdruck für diesen Einzelschlag bewirkt. Das hat auch KATSCH2 hesonders betont. Auch die Blutdrucksteigerung im heißen Bade, die eintritt, ohwohl die Hautgefäße sieh erweitern, beruht nach MUELLER und VEIEL sicher auf der enormen Vermehrung von Schlag- und Minutenvolumen.

Erkennt die Klinik durchgehend an, daß ein Sinken des Blutdruckes schr wohl auf eine Leistungsunfähigkeit des Herzens zurückzuführen ist, so wird man auch das umgekehrte Verhalten nicht leugnen dürfen. Für gewöhnlich wird hei einer Tachykardie das Volumen des Einzelschlages so herangesetzt, daß das Minutenvolumen nicht steigt, aber hesonders heim Basedow sieht man entgegen der Angabe der Lehrbücher nicht allzu selten dauernde Blutdruckerhohungen, die ich als vorwiegend kardial auffassen möchte, durch die oft gewaltig gesteigerten Minutenvolumina des rasenden Blutumlaufs.

Von Bedeutung ist auch, worauf Eppinger zuerst hinwies, daß CO,-Stauung und verminderte Ahrauchung von CO2 durch die Lunge zur Erhöhung des Schlagund Minutenvolumens und damit auch des Blutdruckes führen. Wieweit hierhei die Vasomotorenzentren mitspielen, kann hier nicht erörtert werden. Hinsichtlich des Einflusses von Änderungen des Saure-Basengleichgewichtes auf die Zirkulationsgröße hat ebenfalls die Schule Eppingers gezeigt, daß künstliche Vermehrung des Kohlensäuregehaltes des Blutes (durch CO2-Atmung) die Zirkulationsgröße steigert, nicht allem durch Zunahme des venösen Rückflusses, sondern auch durch Einfluß auf das Herz selhst. Nach GOLLWITZER-MEYER führt eine Verminderung der Alkalinitat des Blutes zur Vergroßerung des Minutenvolumens, und diese tritt auch hei zentraler Einwirkung der Säure an den Kreislaufzentren ein. Es kann also durch Reaktionsverschiebungen im Bereich gewisser "Kreislaufszentren" das Herzminutenvolumen sowohl durch Steigerung der Frequenz als

¹ KAUFFMANN, FR.: Klinisch-experimentelle Unters. zum Krankheitsbilde der arteriellen Hypertension. Z. exper. Med. 1924, H. 42/43; Z. klin. Med. Bd. 100, H. 3/4,

² Katsch: Über systolisches und diastolisches Herzklopfen. Munch. med. Wschr. 1923, Nr. 39.

auch des Schlagvolumens verändert werden. Es treten hier neben den mebrauch des Schlagvolumens vermuner werden. Des diebest ihre neuen des Minutenvolumens zentrale Regulatoren des Minutenvol lationsmechanismen in Erscheinung. Wir kennen ferner die Theorie des Venopressormechanismus Hendersons, der die Weite der kleinsten Venen und die Größe des venösen Rückflusses zum Herzen in Abhängigkeit stellt vom Koblen-Sånregehalt. So zeigt sieh, daß wir zwar bei einer veränderten Herzleistung wieder sehr stark die Verhältnisse der Peripherie herücksichtigen müssen, daß es aber einseitig wäre, diese nur hämodynamisch zu sehen: das, was sich dort es auer emseing ware, diese nur mamou mamben zu seinen das, was sied door als Stoffwechselpathologie im Sinne Eppingers vollziebt, wirkt ein auf die Menge des so entscheidenden venösen Rückflusses zum Herzen und wenn Zinienge oes so emscheinen venosen rucknusses zum Aerzen und wenn zu-stände entstehen, bei denen mehr Blut zum Herzen in der Zeiteinheit zurackstande entstenen, det demen menr dem zum derzen in der zeitenmen zum fließt, wird das Herz solange suffizient bleiben, als es dementsprechend auch größere Mengen auswirft.

Sowohl der Zustrom zum Herzen wie der Abstrom nach den Capillaren hin Sowoni der Zusstom zum derzen wie der Austrom nach den Vapunaten ihn durch die Arteriolen stellen dem Herzen seine Aufgahen: —Angebot und Nachfrage.

V. Volerard: Nieren und ableitende Harnwege, Hib.d. inn. Med. v. Beromann. Staement.

Kapitel 11.

Klinik der Blutdruckkrankheit.

Normaler und "pseudonormaler" Blutdruck — Die Anamnese des Hypertonikers. — Allgemeine Symptomatik. — Die Phrase der "Alterskrankheit". — Differentielle Diagnostik des latenten Hypertonus. — Nitroglycerinversuch. — Die inversen Gefäßreaktionen. — Hypertonus als nutzliehe Regulation? — Spontanhedungen. — Die Behandlung des hohen Blutdrucks, physikalisch-diâtetisch, klumatisch, medikamentös.

Wenn wir hehaupten, daß fur die Diagnostik des Hypertonus die Anamnese noch wiebtiger ist als der Befund am Blutdruckapparat, daß jene führen muß, während dieser nur bestätigt, so wiederholt sich auch hier der allgemein nosologische Standpunkt, den wir so vielfach zu entwickeln hatten, daß die larvierten, latenten Krankheiten weit häufiger sind als die sehweren ausgesprochenen Krankbeitsbilder.

Wer auf einer Krankenstation sieb gewöhnt hat, nur vormittags Blutdruckmessungen vorzunehmen, wird wohl mehr als die Halfte der Hypertoniker überschen, ehenso wer beim 50jährigen Menschen einen Maximumwert von 150 oder beim älteren von 160 mm Hg für normal halt.

Man glauhe ja nicht, daß nur in dem differentiell-diagnostisch so schwierigen Gehiet der Erkrankungen des Oherhauchs die Anamnese fuhrend ist. Die Beschwerde allein kann ehenso Anlaß sein, die Blutdruckfunktion als pathologisch zu erkennen, etwa wenn ein heißes Bad, ein überwarmtes Zimmer schlecht vertragen werden. Dann wird man Hypertonien, meist essentieller Art, in Frühstadien erkennen, in denen verschiedenste therapeutische Maßnahmen, und wenn es auch nur körperliche oder seelische "Entspannung" ist, mehr erreichen wie strengste Vorschriften hei einer konsolidierten, fixierten, hochgradigen Blutdruckerhohung. Dann wird auch endlich der Glaube schwinden, daß die meisten Hypertonien erst in der Klimax entstehen, - mogen sie auch erst in ihr manifest werden. Uns ist es wahrscheinlich, daß der essentielle Hypertonus ganz häufig endokrine Ursachen hat, aber die Hypertoniebereitschaft laßt sich anamnestisch oft his in die Jugend hinem verfolgen und gerade, daß ausgesprochene Hypertonien nicht selten jüngere, deutlich endokrin gestörte Patienten befallen, spricht klinisch für eine hormonale Ätiologie, selbst wenn man nicht geneigt ist, die Hypophyse, inshesondere das Vasopressin des Hinterlappens, in den Mittelpunkt des Geschehens hei der essentiellen Hypertonie zu setzen. Ich hahe erleht, als ich ein neues Krankenmaterial an einer Anstalt zu ühernehmen hatte, wie erhehlich jene Hypertonusformen unterschätzt wurden und daß es nicht im allgemeinen Bewußtsein der dort tätigen Ärzte war, wie häufig die kardio-vasculären Dekompensationen im Zusammenhang mit einer Blutdruckkrankheit atanden, die sieh nur deshalh nicht manifestierte, weil in der Kreislaufinsuffizienz der Blutdruck zur Norm oder noch tiefer gesunken war.

Ich hahe selhst jahrelang eine Patientin an einer mir unklaren "Herzsehwäche", die ich nicht als nervös auffassen mochte, behandelt, die dennoch keine manifesten Zeichen der Dekompensation hot, und hahe sie lange Wochen im Bett gehalten, wegen ihres Herzklopfens, ihrer Tachykardie und der großen Mattigkeit, - erst mit der Anpassung an die veränderte Kreislaufsituation, die Erstarkung des linken Ventrikels (Hypertrophie) hörte jene "Herzschwäche" auf. Ja, in einem späteren schwersten septischen Infekt war gerade der hypertrophische linke Ventrikel hei pseudonormalem Blutdruck den Anforderungen hesonders gut gewachsen, es hedurfte keiner Kreislaufmittel. Aber wenn ich nun die Anamnese zurückverfolge, waren Neuralgien im linken Arm beim Klavierspielen, heim Nachlaufen auf dem Schulhof schon in der Jugend zu ermitteln, während 20 Jahre später schwere Angina pectoris nuftrat und trotz eines Verlaufs von 25 Jahren fand sieh nichts von Sklerose an den Kranzgefäßen, nichts von Schrumpfniere oder sonstigen arteriolosklerotischen Veränderungen, als eine Blutung in heide Seitenventrikel des Gehirns dem Leben ein plötzliches Ende gesetzt hatte.

Das Beispiel zeigt die Bedeutung latenter Symptome, die jahrelang nur ganz periodisch auftreten mögen, his der fixierte Hoehdruck zu dauernder Beschwerde führt, selhst wenn nur eine Epoche leichter kardio-vasculärer Insuffizienz als scheinbar nervöse oder funktionelle Herzschwäche das Krankheitsbild einleitet.

Ich erlehe, wie häufig auch heute noch Hypertoniker als "Herzneurotiker" gehen, und glauhe, daß hier ärztliche Diagnostik und Prophylaxe ganz anders einsetzen könnte, als es noch meist geschieht.

Vor allem ist von großer Bedeutung, daß viele Patienten von ihrem Hoehdruck überhaupt keine manifesten Beschwerden hahen, so daß er nur zufallig entdeckt wird. Aher gerade die Zahl dieser Kranken wird um so geringer werden, je mehr der Arzt an die larvierten Beschwerden denkt.

Auch ein normaler Blutdruckwert ist noch längst kein Beweis, daß keine Blutdruckkrankheit vorliegt. Absolute Werte erkenne ich nicht an, denn auch der normale Blutdruck ist Ansdruck eines funktionellen Tonus, und so kann heim Hypotoniker 90—100 mm Hg. der normale Zustand sein und 120—130 schon einen crhöhten Blutdruck hedeuten.

¹ v. Beromann, G.: Blutdruckkrankheit als Problem. Jkurse ärztl. Fortbildg 1924, H. 2. — Blutdruckkrankh. Neue dtsch. Klin. Bd. 2, 1928.

Ein Patient mit auch nur beginnender kardio-vasculärer Insuffizienz zeigt oft eineu "pseudonormalen" Blutdruck, ja vielleicht sogar absolut niedrige Werte. wir verstehen den Grund einer Deknmpensation nicht: - etwa ein Vitium, eine Arrhythmia absoluta, ein infektiöser Kreislaufsebaden sind auszuschließen dann ist am wahrscheinlichsten, daß ein dekompensierter Hypertonus vorliegt. Den Beweis dafür konnen wir führen, wenn nach intensiver Behandlung mit Mitteln der Digitalisgruppe die Knmpensation gelingt und hohe Blutdruckwerte sich wieder zeigen. Aber auf diese epikritische diagnostische Erkenntnis ex juvantibus brauchen wir meist nicht zu warten, wenn wir ausgebildete und erfahrene Anamnestiker sind.

Wir kennen die enormen Blutdruckschwankungen, die häufig nur an manchen Tagen, selbst in monatelangen Abständen auftreten. Wir kennen die Palsche Blutdruckkrise bei einem Sehmerzanfall, während einer Emotion, nach einem heißen Bade, an einem sehwülen Tage, bei einer besonderen Strapaze. Vergesson wir auch nicht, daß bei Bettruhe, oder auch nur bei Milieuwechsel, der Blutdruck sebnell sinkt und daß im Berufe der Blutdruck dennoch hoch sein kann. und denken wir auch daran, daß die Erregung bei der ersten ärztlichen Untersuchung häufig zu bohe Werte veranlaßt.

Wir mussen endlich zur Einsieht kommen, wie zeitig sehon die Blutdruckkrankheit ihre ersten Beschwerden macht. Wie viele Blutdruckler gehen selbst Jahrzehnte als Neurastheniker, als Rheumatiker oder - indem nur Teilo der Beschwerden arztlich beachtet werden - als Migrane, habitueller Kopfschmerz, vasomotorische Angina pectoris, Lumhago, Ischias. Rheumatismus usw.

Man muß die Klagen der Kranken, ibr Erleben, ihre charakterlichen Veranderungen ebenso kennen wie die Befundo der Krankheit, um die richtige Diagnose und Prognose stellen, um überbaupt ärztlich bandeln zu können.

Die allgemein nervosen Klagen sind nft ganz analog wie heim "Neurastheniker": leichte korperliebe Ermüdbarkert, Ersebopfung, Energielosigkeit bis zur Unlust und Empfindung des körperlichen Versagens; nach dem Schlafen keine Erfrischung, Angstzustande, Scheu vor Geselligkeit, vor Unterhaltung und labile Stimmungen. Dazu kommen Erscheinungen, die geradezu als cerebrale Symptome auftreten: Kopfdruck, Kopfsehmerz, babituell einseitig bis zu echten Migraneanfällen, die in der Anamnese des Hypertonikers eine große Rolle spielen, Kopfneuralgien, die in der Kopfhaut lokalisiert sind, Schwindel in atypischer Form oder als echter Labyrinthschwindel (Meniere) oder cerebellarer Schwindel bis zu Übelkeit und Erbrechen, endlich auch vorübergehende Ausfallserscheinungen wie Apbasien, Augenmuskellahmung, Monoplegien. Hemiplegien, halbseitige cerebrale Parastbesien, gelegentlich nur in Arm oder Bein. Ohnmachten, Kollapse, überhaupt fast jedes lokalistische Hirnsymptom, Im Gegensatz zur organischen Läsion bleibt die kurzfristige Dauer von Stunden. höchstens 1-2 Tagen typisch. Solche Zustande können allerdings auch Vorstadien organischer Lasionen, namentlich der Hämorrbagia cerebri sein (WestPHAL)1. KAUFFMANN2 hat sie znerst im Begriff des "angiospastischen Insults" zusammengefaßt.

Sind jene Symptome gerade in der Anamnese wichtige Hinweise für einen Hochdruck, so ist damit nicht gesagt, daß sie nicht auch einmal ohne Blutdruckerhöhung als lokale Zirkulationsstörung vorkommen können; die Migrane ist nicht einmal haufig mit Hochdruck komhiniert. Aher der erhöhte Blutdruck setzt eine besondere Bereitschaft - im Cerehrum allerdings wohl auch die Arteriosklerose selhst. So kommt es, daß manche dieser Erscheinungen sich einerseits schwer von organischen Leiden trennen lassen, und andererseits gibt es fast samtliche dieser suhjektiven Beschwerden, nicht nur Ermüdung oder etwa Platzangst auf "rein" (?) psychoneurotischer Grundlage.

Der Hypertoniker klagt wester häufig üher allgemeine rheumatische Erscheinungen. Rudolf Schmidt, Prag, spricht geradezu von einem "Hochdruckrbeumatismus". Die Ahhangigkeit vom Witterungswechsel ist häufig, jedoch nicht immer vorhanden. Es gibt auch atypische, ischiasabnliche Schmerzen in den Beinen, lumbagoartige Zustände, auch beiderseits symmetrisch das Gefühl des durchgehrochenen Kreuzes, Schmerzen "überall" im Rucken, den Schultern und den Extremitäten herumvagierend.

Wieviel dahei differential-diagnostisch zu erwägen ist, liegt auf der Hand. Fehlt aber jeder andere Anhalt - auch für Irradiationen aus der Ferne - und besteht der Hypertonus, so wird man auch hier etwa an örtliche wechselnde, tonische Gefäßengen großerer Gefäße denken oder an mangelnde Weitharkeit bei erhöhtem Durchhlutungshedarf einer Muskelgruppe, dabei hraucht also keineswegs eine Arteriosklerose vorbanden zu sein, nicht einmal bei der typischen Claudicatio intermittens.

Am verhreitetsten sind die Herzbeschwerden. Vom suhjektiven Gefühl des Herzklopfens mit oder ohne Pulsbeschleunigung his zum Druckgefuhl in der Herzgegend und von da alle Übergange zur Prakordialangst und zu schmerzhaften Herzsensationen. Dann wieder die bekannten Ausstrahlungen vom Herzen her als viscero-sensorische Reflexe üher die Hals- und oberen Dorsalsegmente: isolierter "Rheumatismus" der linken Schulter mit Bewegungsbehinderung und Ausstrahlung in den linken Arm bis in die Fingerspitzen hesonders im Ulnarisgebiet, dahei Klammergefuhl um den Oberarm oder das Handgelenk. Auch Skapularschmerz, als Intercostalneuralgie oder Muskelrheuma gedeutet, ist nicht selten. Schließlich kann gerade die typische Stenokardie Hochdruckbeschwerde sein mit den Anfällen der echten Angina pectoris, mit Vernichtungsgefuhl und Todesangst. Auch alle leichteren Angstempfindungen, erst mit Herzbeschwerden verknupft, dann losgelöst fast als Phobien auftretend,

¹ Westfhal, K.: Untersuchungen über die Entstehungsbedingungen des arteriellen Hochdrucks. Z. klin. Med. Bd. 101, H. 5/6, 1925.

^{*} KAUFFMANN, FR.: Klinisch-experimentelle Unters. zum Krankheitsbilde der arteriellen Hypertension. Z. exper. Med. H. 42/43, 1924; Z. klin. Med. Bd. 100, 1924.

nicht selten mit der Erwartungsangst vor dem eigentlichen Anfall, der oft gar nicht eintritt, hegegnen uns häufig.

Nicht regelmüßig werden die Herzbeschwerden des Blutdrucklers durch hyperalgetische oder hyperästhetische Zonen im Sinne von Head gekennzeichnet. Gelegentlich treten sie aber doch so typisch segmental-mukulär nngeordnet nuf, duß sie ihren Charakter nls Herzneuralgie erweisen, mnn sollte sie nuch unhedenklich so hezeichnen.

Bei epigastrischen Beschwerden, wenn sie nicht geradezu vom Herzen ausstrahlen, mte ieh diagnostisch auf der Hut zu sein; die "Anginn nhlominis", soweit sie auf Spasmen der Mesenterialgefäße zurückgeführt wird, ist in der Mehrzahl der Fälle, wenn nicht immer, eine Fehldiagnose. Jn, Sklerose der Mesenterialgefäße scheint selten oder nie zu jenem Symptomenkomplex zu fuhren.

"Milzinfarkte" in Füllen, in denen nichts fur eine Emholie sprieht, durften wohl primär als ischämische Folgen spastischer Funktionszustände in Ästen der Milzarterie anzuschen sein, also vergleichhar den Herzinfarkten (siehe später).

Die starke Abhängigkeit von der Affektlage ist genugend hekannt. Nicht nur so, daß durch den Affekt der Blutdruck hinaufgetrieben wird, sondern auch eine Blutdrucksteigerung, ohne Schmerz im Sinne der Palsehen Krisen derart, daß ein Circulus vitiosus entsteht: große Emotion als Erlehnisreaktion in der Selbstwalprachmung, zugeordnete hiologische Gefaßreaktion.

Vertieft man sieh unter diesem Wissen in die Anamnese, so wird man z. B. hei einer sog, klimaktensehen Hypertonie erfahren, daß schon das junge Mädehen hei Spaziergängen leichter im linken Bein die Muskelschmerzen des Wanderns hekommt oder daß sie mit linhituellen Kopfschmerzen zu tun hatte. Man wird verstehen, daß hei einem Industriellen vor 10 Jahren hei einem Frühstück mit etwas Alkohol an einem hesonders schwulen Tage ein "Nervenzusammenhruch" mit Schwindel und Ohmmeht entstand oder auf einer Italienreise hei einerermidenden Kunstschau, gehetzt von den Sternen im Bacdeker, in einem heißen Tage ein Herzanfall sich einstellte; in einer Gerichtsverbandlung ein Angstzustand ausbrach, den ein Gerichtsarzt nls Flucht in die Krankheit deutete — das alles erste, akute, flüchtige Hypertonussymptome.

Oder nuch, es kommt ein junger Jurist, Ende der 20, in die Sprechstunde und zeigt einen Blutdruck von 160 mm Hg. Ich will seine Nierenfunktion prufen, er liegt in der Klimk, und schon ist der erhöhte Druck verschwunden. Während der ganzen Beohachtungsdauer me eine Erhöhung, so daß ich fast nn der Richtigkeit meiner ersten Messung zweifle. Nichts Pathologisches findet sich außer einer leichten Hypertrophie des linken Ventrikels. Er wird entlassen, und schon heim nächsten Sprechstundenbesuch wieder der Hypertonus. Das Herauslösen aus dem Milieu, die Bettruhe hatten genugt, die Hypertonie zum Verschwinden zu hringen, sobald er aber wieder im der Erregung des Berufes steht, ist eine wechselnde Erhohung da.

An der Erblichkeit ist kein Zweifel. Sie weist auf konstitutionelle Faktoren der Erbmasse, Volhard betont sie auch für den Hypertonus der Nierenkranken, sie gilt noch mehr von der essentiellen Hypertonie, Goldscheider, Pal, R. Schmidt, J. Bauer und Vaquez betonen sämtlich mit Nachdruck die Heredität für die Hypertonie. Weitz, der sich gründlich dieser Frage gewidmet hat, denkt wie Volhard an die Vererbung der Disposition zur hypertonischen Gefäßreaktion. Auch Kauffmann¹ hat sich dieser Anschauung angeschlossen, nach ihm vererht sich die Neigung, an Hypertension früher zu erkranken und fruher zu sterben: Blutdruckmessungen bei 93 Geschwistern von 82 Hypertonikern ergaben, daß prozentual der Hypertonus bei den Geschwistern viel häufiger war als bei beliebigen anderen Personen. Der Erbgang selbst scheint dominant zu sein.

Daß Erbanlagen auch oft erst in späterer Lehensperiode manifest werden, muß dem Arzt geläufig sein. Als "Alterskrankheit" darf das Leiden deshalb nicht bezeichnet werden. Es ist kein Zweifel, daß die Blutdruckerhöhung mit steigendem Lehensalter zunimmt, das mag zum Teil seinen Grund in veränderter Dehnbarkeit der Gefäße und den Ahnützungserscheinungen haben, zum Teil aber auch in der endokrinen oder überhaupt allgemeinen Umstimmung des Organismus in der Involutionsepoche. Aber je mehr man sich gewöhnt, hei jedem Patienten den Blutdruck zu messen, desto läufiger wird sich zeigen, daß der Hypertonus gar nicht so ausgesprochen eine Alterserscheinung ist. Die Praxisphrase "für Ihre Jahre ist ein Blutdruck von 150 oder 170 mm Hg. ja normal" versperrt nur einen Einbluck in das wirkliche funktionelle Geschehen bei der Hypertonie. Darum sollte die Forschung den Hypertonius der Jugendlichen in den Vordergrund des Studiums rücken. Er zeigt deutlich die funktionelle und konstitutionelle Bedingtheit des Hochdrucks.

Fur die Meinung, daß der Hypertonus endokrin hedingt sei, bietet die Klinik starke Stützen. Gerade in den seltenen Fällen jugendlicher Hypertoniker zeigt die Mehrzahl auch manifeste Störungen der inneren Sekretion. Aber schon die klimakterische Hypertonie weist auf das Hormon der Sexualorgane hin. Das und nicht das Alter an sich ist wohl auch der Grund, weshalb der Hypertonus in der Involutionsperiode beider Geschlechter erst zur haufigen Krankheit wird.

Von den beden Eltern dreier Geschwister starb der Vater an Apoplexie, die Mutter an Uramie. Alle drei hahen von Jugend an ennen Hypertonus. Die Schwester starb 45 jahrig an Kreislaufdekompensation auf der Grundlage ihres Hochdrucks, ein Bruder, 32 jahrig, an Uramie infolge sekundarem ren granulatus, der andere Bruder, 27 Jahre alt, steht wegen seines Hochdrucks in arztlieher Beobachtang. Bei beiden Brudern trat um das 25. Lebensjahr eine deutliche Abnahme ihrer Fotenz ein, glenchzeitig mit der Entwicklung einer starken Adipositas.

Ich erinnere mich an einen jungen Mann mit stark feminnen Zügen somatischer wie psychischer Art und einer Dauerhypertonie von 160, an myxödematöse Zwergwuchsformen mit Hypertonius und an einen sog. Hundskopf mit Imbecillität, ausgesprochener Capillarstorung und Hypertonie.

Das Verbältnis ist aber nicht so, daß einem vollentwickelten endokrinen Krankbeitsbild regelmäßig ein Hypertonus zugeordnet wäre. Dennoch sollte das

¹ KAUFFMANN, Fa.: Pathologie des arteriellen Hochdrucks. Hdb. d. norm. u. path. Physiol. Bethe u. v. Bergmann, Bd. VII, 2. Halfte. Berlin: Julius Springer 1927.

Anlaß sein, namentlich hei der essentiellen Hypertonie der Jugendlichen auf das endokrine Moment so genau zu achten, wie es heute klinisch möglich ist.

Differentialdiagnostisch kann man mit KYLIN und FAHRENKAMP versuchen, Typen der Blutdruckkurve aufzustellen. Einerseits ständig erhölte Blutdruckkurve nach Art der Kontinua, darunter wieder solehe, die nicht einmal im Schlaf oder auf therapeutische Maßnahmen, wie den Nitroglycerinversuch von Kauffmann¹ ahfallen, anderseits ständige große Blutdruckschwankungen, hochgradige Blutdrucklahilität, hesonders in Verhindung mit emotionalen Dingen oder auch hei Muskelarheit; Kombinationen von periodischen Schwankungen und ziemlicher Blutdruckkonstanz zeigen sehon die Übergange. Darum scheint es mir unzweckmäßig, die verschiedenen Verhaltungsweisen prinzipiell zu trennen. Würde manständig von Minute zu Minute den Druck messen, so fande man recht oft einen ständigen Wechsel, wie es jetzt durch die Dauerblutdruckmessung von Lange2 leicht erweislieh ist. Sicherlich aber kann im Verlauf der stabilo Blutdruck in den labilen übergehen und umgekehrt. "Ob stabilo oder lahile Blutdruckverhältnisse bestehen, ist nicht charakteristisch für eine bestimmte Atiologie der Blutdruckkrankheit" (Kauffmann1). Auch Frey sagt, daß der Übergang von Gefäßkrisen in dauernde Hypertension etwas ganz Gewöhnliches ist. In der Mehrzahl der Fälle erscheint der labile Blutdruck als das frühere Stadium, das bei einer ausgesprochenen Schrumpfniere selten sein wird, während der fixierte Hochdruck ehensowohl zum länger bestehenden essentiellen als auch zum Schrumpfnierenhlutdruck gehören kann. Die physiologische Senkung des Blutdrucks im Schlaf beim fixierten Hochdruck ist nur gering.

Fnnktionsprüfungen mancher Art können diagnostische Bedeutung gewinnen: hei Zufuhr großer Flussigkeitsmengen, etwa beim Wasserversuch, zum
Zwecke der Nierenfunktion können latente Bluddruckhereitschaften manifest
werden, ehenso hei Bauchkompressionen — hier handelt es sich aher meist
weniger um die Diagnostik des Hochdrucks an sich, als um die der Dekompensation des Hochdrucks. Hierher gehört auch der bohe Venendruck als Ausdruck
venöser Gefäßspannung hei latentem Hypertonus.

Die Reaktion auf Nitroglycerin, von KAUFFMANN³ besonders studiert, prüft dagegen primär die Entspannungshereitschaft der Gefäße. Aher eine prinzipielle Scheidung verschiedener Hochdrucksformen gestattet auch sie nicht, wenn auch im allgemeinen die renale Hypertension weniger reagiert. Man kann aher durch sie entscheiden, oh hei stahlem Hochdruck noch eine Entspannungsbereitschaft hesteht. Latente Zustandsinderungen der Gefäße, die Zahigkeit, mit welcher ein Blutdruckwert festgehalten wird, werden so einer diagnostischen

¹ KAUFFMANN, FR.: Über Blutdrucksebwankungen und ihrer Bedeutung fur den Organismus. Hypertension. (Ärztl. Fortbildungskurs Nauheim 1926.) Leipzig: Thieme.

² LANGE, K.: Die fortlaufende selbsttätige Messung und Registrierung des menschlichen Blutdrucks. Disch. med. Wschr. 1932, Nr. 11.

³ KAUFFMANN, FR.: Klinisch-experimentelle Untersuchungen zum Krankheitsbilde der arteriellen Hypertension. Z. exper. Med. H. 42/43, 1924; Z. klin. Med. Bd. 100, 1925.

v. Bergmann, Funktionelle Pathologie

sie gilt noch mehr von der essentiellen Hypertonie, Goldscheider, Pal, R. Schmidt, J. Bauer und Vaquez betonen sämtlich mit Nachdruck die Heredität für die Hypertonie. Wertz, der sich gründlich dieser Frage gewidmet hat, denkt wie Volhard an die Vererbung der Disposition zur hypertonischen Gefäßreaktion. Auch Kauffmann¹ hat sich dieser Anschauung angeschlossen, nach ihm vererbt sich die Neigung, an Hypertension früher zu erkranken und fruher zu sterben: Blutdruckmessungen bei 93 Geschwistern von 82 Hypertonikern ergaben, daß prozentual der Hypertonus bei den Geschwistern viel häufiger war als bei beliebigen anderen Personen. Der Erbgang selbst scheint dominant zu sein.

Daß Erbanlagen auch oft erst in späterer Lebensperiode manifest werden, muß dem Arzt geläufig sein. Als "Alterskrankheit" darf das Leiden deshalb nicht bezeichnet werden. Es ist kein Zweifel, daß die Blutdruckerhöhung mit steigendem Lebensalter zunimmt, das mag zum Teil seinen Grund in veränderter Dehnbarkeit der Gefäße und den Abnützungserscheinungen haben, zum Teil aber auch in der endokrinen oder überhaupt allgemeinen Umstimmung des Organismus in der Involutionsepoche. Aber je mehr man sich gewöhnt, bei jedem Patienten den Blutdruck zu messen, desto häufiger wird sich zeigen, daß der Hypertonus gar nicht so ausgesprochen eine Alterserscheinung ist. Die Praxisphrase "fur Ihre Jahre ist ein Blutdruck von 150 oder 170 mm Hg. ja normal" versperrt nur einen Einblick in das wirkliche funktionelle Geschehen bei der Hypertonie. Darum sollte die Forschung den Hypertonus der Jugendlichen in den Vordergrund des Studiums rücken. Er zeigt deutlich die funktionelle und konstitutionelle Bedingtheit des Hochdrucks.

Für die Meinung, daß der Hypertonus endokrin bedingt sei, bietet die Klinik starke Stützen. Gerade in den seltenen Fällen jugendlicher Hypertoniker zeigt die Mehrzahl auch manifeste Störungen der inneren Sekretion. Aber schon die klimakterische Hypertonie weist auf das Hormon der Sexualorgane hin. Das und nicht das Alter an sich ist wohl auch der Grund, weshalb der Hypertonus in der Involutionsperiode beider Geschlechter erst zur häufigen Krankheit wird.

Von den beiden Eltern dreier Geschwister starb der Vater an Apoplexie, die Alutter an Uranie. Alle drei haben von Jugend an einen Hypertonus. Die Schwester starb 45 jahrig an Kresslaufdekompensatron auf der Grundlage ihres Hochdrucks, ein Bruder, 32 jahrig, an Urämie infolge sekundärem ren grannlatus, der sandere Bruder, 27 Jahre alt, ateht wegen seines Hochdrucks in ärztlicher Beobachtung. Bei beiden Brüdern trat um das 25. Lebensjahr eine deutliche Abnahme ihrer Potenz ein, glerchzeitig mut der Entwicklung einer starken Adipositas.

Ich erinnere mich an einen jungen Mann mit stark femininen Zügen somatischer wie psychischer Art und einer Dauerhypertonie von 160, an myzödematöse Zwergwuchsformen mit Hypertonus und an einen sog. Hundskopf mit Imbeeillität, ausgesprochener Capillarstörung und Hypertonie.

Das Verhältnis ist aher nicht so, daß einem vollentwickelten endokrinen Krankheitshild regelmäßig ein Hypertonus zugeordnet wäre. Dennoch sollte das

¹ KAUFFMANN, Fn.: Pathologie dea arteriellen Hochdrucks. Hdb. d. norm. u. path. Physiol. Betue u. v. Bergmann, Bd. VII, 2. Hälfte. Berlin: Julius Springer 1927.

Es ist aber endlich an der Zeit, dem Kranken zu sagen: "Das Herz mußte wegen des hohen Blutdrucks auf eine andere Stärke umgehaut werden, der kräftigere Motor ist die Reaktion auf den höheren Blutdruck, gegen den das erstarkte Herz zu arheiten hat." Denn so missen wir uns einstellen, wenn wir die Blutdruckkrankheit am häufigsten als Ausdruck des erböhten Arteriolentonus ansehen. Diesen zu üherwinden, erfordert ständige Mehrarbeit (veränderte Anfangsspannung) des linken Ventrikels und "darum" hypertrophiert er. Das ist, wie ieh meine, die einzige Erklärung der noch hente manchen Pathologen rätselhaften "idiopathischen" Herzhypertrophie.

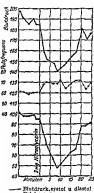
Der hehende Spitzenstoß, der laute erste Ton, die Akzentuation his zum Klingen des zweiten Aortentones, die mäßige Vergrößerung nach links, im Röntschnilde der ausgeladene linke untere Bogen, die sog. Sehafsnase oder Stiefelform und die stärker vortretende Aorta im Sinno einer stärkeren Biegung, auch einer mäßigen Dilatation, sind sozusagen die Garanticerscheinungen für die Erfullung der gunstigen, mechanisch notwendigen Voraussetzungen, daß der Hypertoniker kompensiert hleiht. Der Arzt muß nufhören, sie als Schidden zu erklären oder anzuschen. Nicht einmal der Kompensationsbegriff genügt, sondern physiologisch präformierte, notwendige Reaktionen auf veränderte Kreislaufverbültnisse liegen vor, krankhaft ja, aber nutzlich, erwinnselt, notwendig. Es ist an der Zeit, daß wir die Adaptierung an die veränderte Leistung, wie sie für die Blutdruckerhöhung notwendig ist, auch als solche auffassen, und die Hypertrophio des linken Ventrikels als etwas Gunstiges bei der Blutdruckerankbeit erkennen, eine neue Einregulierung ist vom Organismus gewonnen.

Die Khmik belehrt uns daruber am besten, wenn etwa bei der akuten Glomerulonephritis eine Blutdrucksteigerung plötzlich entstebt und der Umbau zu
einem stärkeren Motor, der mehr Kraite entfalten kann, noch nicht vollzogen
ist. Dann gerade sehen wir nicht selten die kardiale Dyspnoe als Versagen des
noch nicht umgehauten linken Herzens. Und immer wieder erlehen wir, oder
erfahren es aus der Anamnese, daß zu Beginn einer Hypertension das Herz
wiederholt hei Anstrengungen versagt bat, Herzklopfen, Tachykardie und
angniode Zustände aufgetreten sind, und daß später das Herz mit seiner Hypertrophie durch seine großere Fahigkeit zur Arbeitsleistung völlig suffizient geworden ist, so daß Hypertoniker wieder Hochtouren machen und andere
Sportsleistungen vollziehen, also auch schweren körperlichen Anstrengungen
wieder gewachsen sind

Es kommt fur das Herz praktisch fast auf dasselhe hinaus, ob es die Sysiphusarbeit der Aorteninsuffizienz zu leisten hat, d. h. ein großes Schlagvolumen herauswirft und immer wieder durch die schlußunfahigen Aortenklappen ein Teil
des ausgeworfenen Blutes inter diastolischem Gießen und Rausehen zurückfließt, oder ob es, wenn auch mit weniger vergrößertem Schlagvolumen, dauernd
in der Verschlußzeit der ersten Phase des Systole einen größeren Innendruck
aufwenden muß, bis es gegen den erhöhten Druck in der Aorta die Semilunarklappen zu eröffnen vermag und eine Drucksteigerung während seiner Systole in

Prinfung zugänglich. Das ist für die Therapie von großer Bedeutung (Abb. 63).

Diagnostisch verwerthar sind auch die inversen Gefäßreaktionen, die seltener auf Adrenalin, häufiger und praktisch wichtiger auf Wärme und Gefäßahschnürung eintreten. Eintauchen der Hand oder des Fußes in heißes Wasser kann dahei zum Erblassen statt zu Rötung führen. An 28 Kranken fand Καυγγμακν¹ 12 mal auf Hitzeeinwirkungen (heißes Zimmer, heißes Bad) Blutdruckerhöhung. Die physiologische Reaktion ist die Ermedrigung. Das gleiche hesagt anamnestisch die Angahe zahlreicher Blutdruckler, daß sie sich in heißen Räumen hei schwülem



— Blutdruck, eyetol u diastol

Pulstrequenz

Abb. 63. Senkung des Blutdrucks
nach Injektion von 2 mgr. Nitrogiyeerin intravenös

(Nach Fiz. KAUSFRANN)

Wetter besonders schlecht hefinden oder auch im heißen Bad Beschwerden hahen. Ich halte neben der regelmäßigen Frage, wie Wärme und ein heißes Bad vertragen werden, für die Diagnostik latenter Blutdruckbereitschaft den positiven Ausfall eines Wärmetoleranzversuches für wesentlich, während der negative nichts besagt.

Nach Abschnürung, etwa mit der Blutdruckmanschette, sieht man heim Gesunden, hesonders heim Jugendlichen, die reaktive Hyperämie deutlich, hei vielen Hypertonikern zeigt sich, wie Westphal. 2 nachwies, eine Anämisierung der Capillaren, die 20 Minuten anhalten kann, mit dem Capillarmikreskop deutlich verfolgbar, auch hier die inverse Reaktion vieler Hypertoniker. Westphal nimmt mit Recht einen ahnormen Bremsmechanismus an, offenhar hewirkt das Hineinschießen der Blutwelle als Dehnungsreiz die stärkere Arteriolenkontraktion.

Auch unter einem Cantharidenpflaster kommt es heim Hypertoniker oft erst nach beträchtlich längerer Zeit zur Blasenhildung als beim Normo-

toniker. Das durfte mit einer veranderten Reaktionshereitschaft der Haut zusammenhängen und zeigt, wie weitgehend durch die Druckveränderung der Gesamtorganismus in seiner Reaktionslage umgestimmt ist. Die Resorptionszeit einer intracutanen NaCl-Quaddel ist dagegen normal und kann differentialdiagnostisch nicht verwandt werden.

Nehen solchen Feststellungen uher das Verhalten des erhöhten Blutdrucks in seinen wechselnden Formen wird das Wichtigste in der Erhehung des Körperstatus die Diagnostik von Herzveranderungen sein.

¹ Kadffmann, Fr.: Klinisch experimentelle Untersuchungen zum Krankheitsbilde der arteriellen Hypertension. Z. exper. Med. H. 42/43, 1924; Z. klin. Med. Bd. 100, 1925.

^{*} Westfhal, K.: Untersuchungen über die Entstehungsbedingungen des arteriellen Hochdrucks, Z. klin. Med. Bd. 101, H. 5/6, 1925.

den Anforderungen eher besser gewachsen. Das soll nicht hesagen, daß nicht gerade Infektionskrankheiten zum wesentlichen Moment werden können für die Dekompensation, aber es ist doch nicht selten, daß Kranke gerade dann, wenn spontan oder auch therapentisch der Blutdruck heruntergegangen ist, üher das lästige suhjektive Gefuhl des Herzklopfens klagen: offenhar schlägt hier ein hypertrophischer Ventrikel durch seine starke Muskulatur zu kräftig weiter, ohwohl kein Hypertonus mehr hesteht — also überflüssiger Kraftaufwand.

Es ist klar, daß auch im Sinne unserer funktionellen Auffassung von der Blutdruckkrankheit die Frage heantwortet werden muß: Was läßt sich tun, um die Arteriolenenge des Hypertonus zu bekämpfen und gar die Spasmusbereitschaft

auch der größeren Gefaße zu heeinflussen?

Eine jede therapeutische Betrachtung sollte ihren Ausgang nehmen von einem kritischen Überhlick über den "natürlichen" Spontanverlauf der zu hehandelnden Erkrankung, von ihren spontanen Schwankungen und Selhstheilungen. Das sehützt am besten vor kritikloser Begeisterung für jedes neue therapeutische Verfahren.

So müssen wir auch hier danach fragen, oh Beobachtungen vorliegen, wo lange und gut heobachtete Blutdruckerhöhungen ohne ärztliches Eingreifen

wieder völlig und dauernd versehwunden sind.

Solche Fälle sind in der Tat in der Literatur hekannt, und wonn es auch nur wenigs sind, so ist doch gerade ihr Verlauf lehrreich. Nach einem schweren Sohädeltrauma hat PAL das endgültige Verschwinden der Blutdruckkrankheit konstatiert, auch nach Apoplexien ist es einige Male testgestellt worden. Solcho freilich vereinzelten Fälle stützen erhehlich jene Vorstellung, die in einem verkehrten Verhalten zentraler Regulierungen (Vasomotorenzentrum) ein ungemein wichtiges Monaent für das Entstehen der Blutdruckerhöhung sieht. Ferner ist gelegentheh nach sehweren septischen Infektionen ein dauernder Hochdruck für immer verschwunden.

So sah GOLDNER in der Klimk kurzlich eine Patientin, die seit 4 Jahren mit Ausnahme des letzten Jahres in dauernder Beobachtung unserer Poliklinik wegen ihres Hypertonus, der im 200 schwankte, gestanden hatte. Jetzt kam sen nicht wegen ihrer Hochdruckheschwerden zur klimschen Aufnahme, sondern wegen heftiger Schmerzen und Bewegungseinschränkung in der rechten Huftgelenksgegend, derentwegen sie in den letzten Monaten schon ambulant bebandelt worden war, ohne das eine Ursache dafur gefunden werden konnte. Wir kounten einen alten Weichteilabsoeß nachweisen, der texta 50 cem sterlier Eiters in einer derben Kapsel enthelt. Die Atiologie blieb unbekannt, wohl em Senkungsabsecß, zur Beobachtungszeit auch krein Fieber nehr. Aber — der Blutdruck war vom ersten Tage der klimsehen Beobachtung his zur Entlassung nach mehr als 6 Wochen stets normal, um 120.

Manchmal liegt es nahe, große humorale Umstellungen sowohl für das Werden wie fur das Vergehen der Blutdruckkrankheit zu heschuldigen.

Solche Vorgange sind therapentisch leider nicht reproduzierhar und so fur das praktische Handeln unmittelbar wertlos. Aber sie geben doch einen Anhalt dafur, daß die Hoffnung auf eine radikale Beseitigung des Hyperder Aorta bewirkt, welche trotz der peripheren Widerstände (Arteriolenmenge) genügt, die erforderliche Strömungsgeschwindigkeit in die Wege zu leiten.

Das Herz des Hypertonikers ist also kräftiger und muskelstarker. Es hat keine geringere Reservekraft, es ist ein stärkerer Motor, den wir genau so gut in Pferdekräften ausdrücken könnten wie etwa die Pferdestärke bei dem Motor eines Automobils. Die hohere PS-Zahl ist die Anpassung, die biologische Folge des erhöhten Blutdrucks. Ich glanbe nicht mehr, daß die Hypertrophie als pathologischer Bau des Muskels den Keim zur Dekompensation in sich trägt. Die Hypertrophie ist auf nichts anderes zurückzuführen, als auf ein allgemeines Gesetz in der Erstarkung des Muskels, das für den gewöhnlichen quergestreiten Muskel ganz ebenso gilt, wie für den Herzmuskel. Die Anspannung ist nach BOINNENKAMP der adäquate Reiz zur Hypertrophie. Auch der Bieeps wird größer und fester, wenn der rechte Arm — etwa durch Fechten — geüht wird. Die Frage scheint dahin entschieden, daß die Vermehrung der Muskelfibrillen kaum eine Rolle spielt, daß mehr die Hypertrophie jeder einzelnen Muskelzelle die Zunahme an kontraktionsfahiger Substanz hervorruft.

Es genügt, sich zwei hyportrophische linke Ventrikel im Röntgenbild anzusehen, um die große Ähnlichkeit des Aorteninsuffizienzherzens und des Herzens der Blutdruckkrankheit zu erkennen. Ein Unglück läge nur darin, wenn ein Asthenikerherz nicht konform der Blutdruckerhöhung erstarken könnte, und es ist klinisch nicht unwichtig, daß das einzelne Individuum verschieden lange braucht, bis es sich den veränderten Blutdruckverhältnissen angepaßt hat.

Im gut kompensierten Hochdruck mit umgehauten Herzen braucht man so auch keine Kontraindikation zu einer Operation zu eehen, gerade da in der Narkose jeder Blutdruck sinkt und noch stärker hei der Bauchhöhleneröffnung¹. Wenn Tage strenger Bettruhe folgen, mit Hunger und Unterernährung, dann haben gerade die Blutdruckler mit ihrer Herzhypertrophie — hier anders wie hei der Aorteninsuffizienz — einen besonders kräftigen und starken Herzmuskel, der beim gesunkenen Drucke Schonzeit hat. Sie sind eigentlich besser daran, als der normale Mensch. Die Gefahr der Dekompensation besteht dagegen in postoperativen Infekten oder febrilen Autointoxikationen durch Blut- und Gewebzerfall — in der Capillarlähmung, Minusdekompensation, dem Kollaps durch Vergiftung. Nicht an "Herzschwäche" sondern an toxischer Vasomotorenlähmung stirbt ja der Operierte. Die Chirurgen finden wohl immer noch eine Herzuntersuchung so wesentlich, nur weil sie meist den Gesamtkreislauf noch nicht dynamisch kennengelernt haben, als ein kardiovaskuläres, kompliziert einreguliertes System.

Selbst bei hochfieberhaften Infektionskrankheiten kann man, namentlich hei jüngeren Menschen ähnlich Günstiges für den Hypertoniker erleben: im hohen Fieber ist der Blutdruck herabgesetzt, und das hypertrophische Herz ist

¹ V. Bergmann, G.: Zur postoperativen Kreislauftherapie. Dtsch. med. Wschr. 1932, Nr. 14.

den Anforderungen eher besser gewachsen. Das soll nicht besagen, daß nicht gerade Insektionskrankheiten zum wesentlichen Moment werden können für die Dekompensation, aber es ist doch nicht selten, daß Kranke gerade dann, wenn spontan oder auch therapeutisch der Bintdruck heruntergegangen ist, über das lästige subjektive Gefühl des Herzklopfens klagen: ofsenbar schlägt hier ein hypertrophischer Ventrikel durch seine starke Muskulatur zu kräftig weiter, obwohl kein Hypertonus mehr besteht — also überslüssiger Krastauswand.

Es ist klar, daß auch im Sinne unserer funktionellen Auffassung von der Blutdruckkrankheit die Frage beantwortet werden muß: Was läßt sich tun, um die Arteriolenenge des Hypertonus zu bekämpfen und gar die Spasmusbereitschaft auch der größeren Gefaße zu beeinflussen?

Eine jede therapeutische Betrachtung sollte ihren Ausgang nehmen von einem kritischen Überblick über den "natürliehen" Spontanverlauf der zu behandelnden Erkrankung, von ihren spontanen Schwankungen und Selbstbeilungen. Das schützt am besten vor kritikloser Begeisterung für jedes neue therapeutische Verfahren.

So müssen wir auch hier danach fragen, ob Beobachtungen vorliegen, wo lange und gut beobachtete Blutdruckerhöhungen ohne ärztliches Eingreifen wieder völlig und dauernd versehwunden sind.

Solehe Fälle sind in der Tat in der Literatur bekannt, und wenn es auch nur wenige sind, so ist doeb gerade ihr Verlauf lebrreich. Nach einem schweren Schädeltrauma hat PAL das endgultige Verschwinden der Blutdruckkrankheit konstatiert, auch nach Apoplexien ist es einige Male festgestellt worden. Solehe freilich vereinzelten Fälle stützen erheblich jene Vorstellung, die in einem verkehrten Verhalten zentraler Regulierungen (Vasomotorenzentrum) ein ungemein wichtiges Moment für das Entsteben der Blutdruckerhöhung sieht. Ferner ist gelegentlich nach sebweren septischen Infektionen ein dauernder Hochdruck für immer verschwunden.

So sah GOLDNER in der Klimik kürzlich eine Patientin, die seit 4 Jahren mit Ausnahme des letzten Jahres in dauermder Beobachtung umserer Poliklinik wegen ihre Hypertonus, der um 200 schwankte, gestanden hatte. Jetzt kam sei nicht wegen ihre Hochdruckbeschwerden zur klimischen Aufnahme, sondern wegen heftiger Schmerzen um Bewegungseinschränkung in der rechten Huftgelenksgegend, derentwegen sie in den letzten Monaten schon ambulant behandelt worden war, ohne daß eine Ursache dafur gefunden werden konnte. Wir konnten einen alten Weichteilabseeß nachweisen, der etwa 50 cem sterlier Eiters in einer derben Kapsel enthielt. Die Atlologie blieb unbekannt, wohl ein Senkungsabseeß, zur Beobachtungszeit auch kein Fieber mehr. Aber — der Bludruck war vom ersten Tage der klimischen Beobachtung bis zur Entlassung nach mehr als 6 Wochen stets normal, um 120.

Manchmal liegt es nahe, große humorale Umstellungen sowohl für das Werden wie für das Vergehen der Blutdruckkrankheit zu beschuldigen.

Solche Vorgänge sind therapeutisch leider nicht reproduzierbar und so fur das praktische Handeln unmittelbar wertlos. Aber sie geben doch einen Anhalt dafur, daß die Hoffnung auf eine radikale Beseitigung des Hypertonus keine völlige Utopie ist. Auch ohne solche großen Ereignisse hahe ich vereinzelt Fälle gesehen, hei denen hohe Bintdruckwerte wieder völlig zur Norm zurückkehrten, ohne daß ein zielbewußtes therapeutisches Vorgehen hestanden hatte.

An die Spitze des Ahschnittes der aktiven ärztlichen Behandlung der Blutdruckkrankheit muß aber leider noch mit Resignation der Satz gestellt werden, daß eine wirksame Therapie im Sinne einer wirklichen Dauerheilung noch nicht existiert. Zur Kritik der vielen therapentischen Vorschläge kann nicht nachdrücklich und häufig genug hetont werden, daß auch spontan höhere Blutdrückwerte von Perioden niederer Werte gefolgt sind, daß aher auch nicht nur die interferierenden Blutdruckschwankungen sich therapeutisch dankhar erweisen, sondern auch Dauerhypertonien gar nicht so selten auf ein niedrigeres Niveau fur mehr oder weniger lange Zeit, ja selhst dauernd, zurückzuhringen sind. Wesentlich aher ist zu sagen, daß die Prognose sowohl der Beschwerden wie der Komplikationen durchaus nicht allein ahhängig ist von den ahsoluten Blutdruckwerten. Die Dauerhypertonien sind häufig heschwerdeärmer, ja ganz heschwerdefrei, während die Patienten mit schwankenden Werten oft weit mehr leiden. Man kann nicht einmal sagen, es sei im Einzelfall stets anzustrehen, einen dauernden Hochdruck in das Stadium des stark schwankenden Blutdrucks mit medrigeren Blutdruckwerten herahzuhringen. Üherhaupt wird man, so lange eine kausale oder spezifische Therapie noch aussteht, die niemals für die gesamte Blutdruckkrankheit wegen ihrer zahlreichen Ursaehen wird gelten können, gut tun, mehr die Beschwerden des Hypertonikers als den Hochdruck selbst zu hehandeln. Selhstverständlich soll man dabei sich bemühen, den Blutdruck herahzusetzen. Und auch hier wird die Frühdiagnostik gerade wichtiges Hilfsmittel einer wirksamen Therapie sein.

Als erstes zu nennen ist die Ruhe. Es ist tägliche Krankenhauserfahrung, daß die Blutdruckwerte der ersten Tage, die höheren sind, und daß ein paar Tage Bettruhe genügen, den Blutdruck herabzusetzen. Man soll darun etwa auch neue hlutdruckherahsetzende Mittel nicht früher zu prufen beginnen, als his jene spontanen Rückgänge einer Liegekur ein klares Bild gegehen haben. Ich halte systematische Ruhekuren für die beste Behandlung des Hypertonus, namentlich wenn die Beschwerden (mehr als der Hochdruck an sich) eine Indikation zur Behandlung gehen. So kann eine vierwöchige Liegekur indiziert sein, so kann es wührend der Berufsarheit schon günstig sein, in der Woche (Sonntags) einen Liege-Ruhetag einzufahren.

Sicher ist die Körperruhe allein nicht das Maßgebende, auch der Milieuwechsel, und es ist mehr als ein Wortspiel, wenn das "Ausspannen" auch im Gefäßtonss "Entspannung" herbeiführt. Viele Kranke verlieren die Beschwerden auf Reisen, in den Ferien, auch ohne erheblichen Klimawechsel und häufig auch ohne besondere Diät. Immer wieder hat man ärztlich den Eindruck, daß das Abhetzen und sich Abschaffen heruflich, gesellschattlich, dauernde psychische Emotionen, von Übel sind. Eine Bremsung im Berufsleben kann entscheidend sein, häufigerer

Urlaub, Week-end, andere Tageseinteilung, Entlastung von Nebenämtern. Scheint mir doch fraglos die Blutdruckkrankheit häufiger in den Kreisen, die keinen Achtstundentag haben und die in großen Verantwortungen und Unternehmungen stehen. Mit Nachdruck ist zu hetonen, daß auch Indikationen fur psychotherapeutische Maßnahmen gegeben sein können. Ich weiß von Beseitigung von Blutdruckkrisen, von Herzneuralgien und Kopfbeschwerden auf Grund von psychischen Beruhigungen, sehe aher mehr von Beruhigungsmaßnahmen bis zur Hypnose hin als von langwieriger, helastender Psychoanalyse. Solange es an einer klaren Ausarheitung der Indikation für die verschiedenen psychotherapeutischen Verfahren fehlt, wird man nur in ganz besonderen Fällen zu den großen Psychotherapien greißen dürfen. Wir werden hechstens dann daran denken, wenn Angstaßekte, Minderwertigkentsgefühle und fähnliche psychoneurotische Manifestationen sich besonders auffallig mit den Hypertoniebeschwerden verknünfer.

Verwandt mit dieser Behandlung ist die Verahreiehung von Beruhigungsmitteln, die ich nicht selten miteinander kombiniere. Ich empfehle gelegentlich längeren Gehraueh gerade von stark wirksamen Schlafmitteln (Barhitursäurederivaten), etwa Luminal (0,1 auch 0,2 pro die, da Luminaletten meist nicht genügen), auch Brom-Baldrianpräparate, Adalin, Bromural u. a.

Klimatisch sieht man vom Hochgebirge oft Ausgezeichnetes. Ich bekämpfe das Dogma, daß der Blutdruckler nicht über 800 m geschickt werden darf und halte es höchstens hei Werten von 200 mm Hg. und mehr allenfalls fur gültig. Bei mittleren Blutdruckerhohungen aber sind vielwöchige Aufenthalte gerade in hohen Hohen gunstig. Nur soll der Übergang in die Hohe langsam auf Tage verteilt erfolgen. Wohl steigt heim normalen Menschen im Hochgehirge der Blutdruck an, manchmal um 40-50 mm Hg. Das wird auf den Sauerstoffmangel bezogen, der eine Erregung des Vasomotorenzentrums hewirkt (LOEWY). Es ist wahrscheinlich gerade die paradoxe Gefäßreaktion vieler Hypertonieformen, die zum entgegengesetzten, gunstigen Effekt führt. Jedenfalls ist für die Praxis nicht zu leugnen, daß manchen Blutdrucklern gerade das Höhenklima ausgezeichnet hekommt und die Blutdrucksenkung über die Zeit hinaus noch im Tieflande Wochen und Monate anhalt. Hier spielt eine Umstimmung der "endokrinen Formel" wohl eine ebenso wichtige Rolle, wie etwa der Sauerstoffmangel. Warme, namentlich feucht-warme Klimate werden dagegen meistens von den Blutdrucklern schlecht vertragen, trockene Hitze wiederum von manchen sehr gut. Auch hier kann kein Schema aufgestellt werden.

Die Diatetik ist heute ein wesentliches therapeutisches Hilfsmittel gerade für die Blutdruckkrankheit geworden. Aber es zeugt für die Unsicherheit des Erfolges auch hier, daß es wohl keine einseitige Kostform gibt, die nicht auch als Heilmittel für den Hypertonus empfohlen worden wäre. Außer von der salzarmen Kost und der über mehrere Tage ausgedehnten und periodisch zu wiederholenden Apfelreisdiat habe ich weder von Fleischentziehungen, noch von der rein vegetarischen Küche, der Rohkost oder der dauernden strengen Flussigkeits-

einschränkung etwas so Imponierendes gesehen, daß es die Plage für den Kranken aufwöge, dem das ständig "als krank gelten", an das ihn jede Mahlzeit erinnert, mehr schadet als nützt.

Die Strenge der Diätvorschriften soll nicht ühertrieben werden. Ich kann nicht glauhen, daß kleine gewohnte Alkoholmengen, auch mäßig Coffein und Nikotin einen wesentlichen Nachteil darstellen. Jedenfalls ist der Nutzen größer, dem Menschen den Glauhen zu lassen, der so oft fur Dezennien auch zutrifft, daß er gar nicht so krank ist. Auch von Fettheschränkung, die theoretisch interessant sein mag (Cholesterinspiegel des Blutes), sah ich nichts Wesentliches.

Selhstverständlich wird hier nicht bestritten, daß in gewissen Fällen, namentlich von Schrumpfnieren mit vorhandener oder drobender renaler Dekompensation strenge Diätkuren von mehreren Wochen ahsolut indiziert sind. Die ohen erwähnte salzarme Kost und die Reistage sind in diesem Sinne ja auch mehr duresefördernde, der Dekompensation vorbeugende Kuren. Sie werden darum in dem Kapitel der Dekompensationen besprochen werden.

Von physikalischen Maßnahmen sind heiße, selbst warme Bäder oft schädlich, nicht selten auch Kohlensäurehäder. Ohne in Frage stellen zu wollen, daß vorsichtige Badeprozeduren in leichten Fällen recht gunstig wirken konnen, halte ich doob das wahllose Schicken in Herzkurorte auch bei nichtdekompensiertem Kreislauf für eine Unsitte. Manchem Hypertoniker ist weit mehr gedient, wenn er die Zeit im Hochgebirge ohne jede Hydrotherapie zuhringt.

Die medikamentose Therapie kann in Betracht ziehen: die von altersber her Arteriosklerose üblichen Mittel, namentlich das Jod bei nicht zu Basedow Neigenden; 6wöchentliche Kuren auch mit großen Joddosen bei einfacher Medikation (Natr. jodat. 1-4 g pro die). In Frankreich giht man viel das elementare Jod als Jodtinktur 3 x 3 Tropfen in Milch, namentlich bei intermittierendem Hinken sab ich davon Gutes. Rhodan, das in der Hormeisterschen Reihe ja dem Jod recht nahesteht, ursprunglich von PAL empfohlen, bat WESTPHAL2 wieder aufgegriffen und wendet es hesonders in Form des Rhodapurin an. Es hilft hei den suhjektiven Beschwerden, besonders den Kopfschmerzen in Dosen von 0,1 pro die oft zauherhaft, ohne allerdings deutlich den Blutdruck herabzusetzen. Eine gute Wirkung sieht man bier und da von Nitritsalzen, entweder in Form des Nitrosklerans (0,04 per os suhentan oder intravenos) oder in Form des Lander-BRUNTONSchen Salpetergemisches (Natr. hicarh. 36,0 cal. nitr. 24,0, aqu. dest. ad 300 MdS 3 x tagl. einen Eßlöffel in ein halbes Glas Wasser). Das Nitroglycerin ist für eine langdauernde regelmäßige Medikation allerdings nicht geeignet, hleiht aher unersetzlich für den akuten Angina pectoris-Anfall. Diuretin hzw. Calciumdiuretin, wochenlang 3 x tägl. 0,5 bis 1 g nach den Mahlzeiten gegehen, laßt nicht nur die Herzbeschwerden verschwinden, sondern wirkt auch

¹ Westphal, K.: Über die Rhodantherapie des genuinen arteriellen Hochdrucks. Münch. med. Wechr. 1926, Nr. 29; Dtsch. Arch klm. Med. Bd. 152, H. 5/6, 1926. — Rhodan und arterieller Hochdruck. Verh. dtsch. Ges. inn Med., Wiesbaden 1925.

sonst heim Hypertoniker oft gunstig. Stellen sich Magenbeschwerden ein, so kann es mit derselben guten Wirkung als Mikroklysma reetal verabreicht werden.

Der Aderlaß hewirkt zwar selbst bei großen Blutentnabmen (200—300 ccm) nur selten Herabsetzung des Blutdruckes, aber sehr bäufig Beseitigung der Beschwerden, weshalb er sehr wohl für viele Kranke in regelmäßigen Intervallen indiziert ist. Im ähnlichen Sinne wirken intravenöse Injektionen von 10—20 cem einer 20—40 proz. Traubenzuckerlösung oder 10 cem aqu. dest., so daß man geradezu mit Wollheim und Brandr' von einem "unblutigen Aderlaß" sprecben kann, denn die anisotonischen Injektionen bewirken eine äbnliche Versehiebung der Blutnenge, wie man sie durch den blutigen Aderlaß ebenfalls erzielt.

Diese Ratschläge, unvollständig und nur skizziert, mögen ein Hinweis sein, daß die Empirie des einzelnen Arztes hier ihre Rechte behält, wo auf dem Boden einer wissenschaftlichen Pathogenese noch so wenig Sicheres und Durchgreisendes therapeutisch zu erreichen ist. Aber die Erkenntnis der Blutdruckkrankheit als einer Betriebsstörung eines bestimmten Gefäßgebietes, nämlich der Arteriolen, und nicht als irreversibler anatomischer Prozeß in Nieren und Blutgefäßen, wie die alte Lehre meinte, räumt die Resignation aus dem Wege, die nur allzuleicht die therapeutischen Impulse und dannt auch Erfolge hemmt. Es wird auf den Kranken wirken, wenn er vom Alp der "Gefäßverkalkung" hefreit, einsieht, wie sein gesamtes Tageswirken, die Gesamtheit seiner seelischen Anspannung das Blutdruckniveau beinflußt, und dem Arzt ist gedient, wenn er nieht mehr um Zahlen von Blutdruckmaximumwerte kämpft, sondern in der Beseitigung der Einzelbeschwerde oft mehr seben darf als "symptomatische Therapie", nämlich funktionelle Therapie, und im Wissen vom Werden der gestörten Funktionen bis zur anatomischen Lasion rationell propbylaktisch vorschen kann.

¹ WOLLHEIM u. BRANDT: Zur Wirkung der intravenösen Injektion kleinster Wassermengen. Z. klin. Med. Bd. 108, 1927.

Kapitel 12.

Lokalisierte Betriebsstörungen des Kreislaufs.

Die Lehre von der Apoplexie. — Apoplexie und Arteriosklerose. — Hirnblutung als Folge gestötter Gefäßreaktion. — Die Gefäßatomen. — Angiospostusche Insulte und Äquivalente. — Die Dysbasia angiosklerotica sive angiospastica. — Der dolgt mort. — Raynaudartige Erschlungen. — Apoplexie und Witterung. — Therapie des Angiosposamus.

Die Lehre von der Angina pectoris. — Die insulfiziente Coronardurchblutung als einheitliehe Funktionsstorung. — Der Herzschmerz. — Seine Auslösung durch ungenügende Blutlieferung. — Vagus und Carotissuns als Regulatoren der Coronardurchblutung. — Myomalacien als das häufige anatomische Dokument der Angina pectoris. — Myocarditis. — Die sog. "Pseudo-angina pectoris". — Therapie.

Herzneurosen und Begruff der Capillarbetriebsstorung. — Die cyanotische Form der Capillarbetriebsstörung. — Eine Gewerbekrankheit der Schuhmacher. — Therapie.

Unter den lokalisierten Betriebsstörungen des Kreislaufs stehen als große, häufige und deshalb wichtigste dramatische Abläufe die Katastrophen der cerebralen und kardialen Durchblutungsstörungen im Vordergrund, die Haemorhagia cerebri und die Angina pectoris, die mit ihren Vorboten dem Kranken drohen, mit ihren Folgen ihn lähmen, ängstigen oder tödlich vernichten.

Die Apoplexie hat die ältere Klinik gerade wie den Hypertonus auf die Arterioskorose als das einheitliche morphologische Substrat zurückführen wollen und versucht, von hier aus einfache mechanische Erklärungen des pathologischen Vorganges als Ruptur eines verkalkten und hrüchigen Hirngefäßes zu geben.

Beim Hypertonus hat sich der scheinhare Kausalzusammenhang, der Hypertonus sei Folge der Sklerose, als irrig erwiesen — wenn nicht fast das Verhältnis von Ursache und Wirkung sich umgekehrt hat.

Wie weit ist nun auch die Haemorrhagia eerehri einzuheziehen in die Umwertung der Erkenntnisse pathologischer Vorgänge? Ist auch hier die Functio lnesa das Entscheidende, ganz gleich, oh sie auf einer Störung des Betriehes heruht, noch ohne jede pathologisch-anatomische Veranderung oder mit einer organisch-morphologischen Folge? Ist auch hier die Arteriosklerose höchstens ein begünstigendes Moment und kann es auch unnhhängig von ihr — ohne ihr Vorhandensein zur Katastrophe kommen? Über die Jahrhundertwende hinaus, ja für die moderne Pathologie Aschoffs, der es 1927 in seiner Londoner Vorlesung zu Ehren Butourts noch vertrat, galt es als nahezu unhestritten, daß die Apoplexie zurückzufuhren sei auf die Zerreißung arteriosklerotisch erkrankter größerer oder kleinerer Hirnarterien oder miliarer Ancurysmen, begünstigt durch den Einfluß eines hohen Blutdrucks.

Das ist dieselbe Lehre, die ihren Ursprung schon von Morgagni genommen hat und von den französischen Forschern Charcor und Bouchard durch die Findung der naturgemäß leicht zum Platzen neigenden miliaren Aneurysmen in den Hirngefaßen, wesentliche Stützen zu Anfang des vorigen Jahrhunderts erhalten hatte.

ROKITANSKY hatte zwar schon Bedenken gegen die Allgemeingultigkeit dieser Auffassung ausgesprochen und darauf hingewiesen, daß es sich bei Appelexien gewöhnlich nicht um Blutungen aus einem größeren Gefäß, sondern gleichzeitig um zahlreiche Blutaustritte aus kleineren Gefäßen handelt und auch ROCHOUX hat schon 1833 die Vermutung geaußert, daß die Hirnblutungen erst die Folge einer primären unhekannten Hirnalteration sei — aber noch 1910 erklärt z. B. auch Prox, daß man sogut wie in jedem Falle und meist sogar schon makroskopisch die Quelle der Blutung aufdecken könne. Noch später hat sich auch Staemmer auf diesen Standpunkt gestellt.

Die Unhaltbarkeit der einfachen mechanischen Vorstellung muß allein seben deutlich werden aus einem Versuche Lamperts, der zu bestimmen suchte, mit welchem Minimumdruck es eben noch experimentell gelingt, hochgradig arteriosklerotische Gefäße zum Bersten zu bringen. Dabei ergab sich, daß noch nicht einmal ein Druck von 1000 mm Hg, also mehr als das Dreifache einer auch in schwersten Zuständen zu erwartenden Blutdruckerhöhung dazu ausreichte.

Die Untersuchungen Loewenfelds, Rosenblates und meines fruheren Oberatztes Westphal sind es, die zuerst mit der Lehre, daß meclianisch durch den hohen Blutdruck ein arteriosklerotisches Gefaß zum Platzen gehracht werde und damit die Apoplexie erklärt sei, definitiv aufgeräumt hahen.

Diese Untersucher —inshesondere LOEWENFELD und ROSENBLATH —wandten ihr Augenmerk von dem Zentrum der erweichten und rupturierten Herde weg und der Randzone mit den zahlreichen kleinen und kleinsten Blutungen, die schon ROKITANSKY aufgefallen waren, zu.

Derartige Befunde heßen sich nicht mehr mechanisch erklären, es sei denn, man hatte mehrfache Rupturen von Gcläßen der allerverschiedensten Großenordnung zu einem gleichen Zeitpunkt annehmen wollen.

Das fuhrte Rosenblath zu der Vorstellung, daß der erste Vorgang bei der Apoplexie im Hirngewehe selhst liegen musse und daß erst dann — also sekundär — m schon erweichten Hirngehiet Blutungen aus größeren wie aus kleineren Gefaßen auftreten. Dann beruhe die Blutung nicht darauf, daß aktiv durch den Blutdruck das Blut in den erweichten Bezirk getrieben werde, sondern es wurden die Gefäße passiv von Fermenten, die bei der primären Autolyse des Gehitns frei geworden seien, erweicht. Nur so sei es zu verstehen, daß im Blutungs-

gebiet nicht nur das rupturierte größere Gefäß schwerste degenerative Veränderungen bis zur Nekrose — und zwar einer akuten Arterionekrose — aufweise und häufig sogar nur in diesem Gebiet degenerativ verändert sei, sondern daß auch in den kleinsten isolierten Hämorrhagien der Randzone dieselbe Arterionekrose vorhanden sei, und aneh das Hirngewebe nicht nur im großen Herde, sondern ebenso ringförmig um jede der kleinen Blutungen erweicht sei.

Gefäße und Gewebe mussen einem nekrotisierenden Prozeß unterworfen sein, "ohne die Annahme, daß plötzlich fermentativ wirkende Kräfte frei werden, die in kurzer Zeit ganze Hirnteile zu vernichten und chemisch-pharmakologisch umzuwandeln vermögen, wird man nicht auskommen" (Rosenblath).

Einen von dieser Auffassung abweichenden, deunoch in der Grundeinstellung nahe verwandten Standpunkt nimmt Westphale in, der 1926 dieser Frage mit Baer eine ausfuhrliche anatomische, klinische und experimentelle Studie widnete¹. Er ging aus von der Vorstellung gestörter Motorik der Gefäße, wie sie uns vom Zusammenhang der Uleusgenese mit Zirkulationsstörungen der Magenschleimhaut geläufig geworden war und wollte prüfen, ob der Begriff und die pathologische Erscheinung der reversiblen Betriebsstörung, die sich schon bei der Betrachtung der Dyskinesien der Gallenwege fruchtbar erwiesen hatte, auch auf dem Gebiete des Kreislaufs Anhalt und Anwendung finden könne.

Für Westphal ergab sich auf Grund seiner Beobachtungen und Vorstellungen als das Primäre bei der Apoplexie eine plötzlich einsetzende Anämisierung durch angiospastische Funktionsstorung an den Gehirnarterien.

Erst die sekundäre Wiedereröffnung der arteriellen Gefaße führe dann mit der erneuten Durchblutung zu den großen und den zahlreichen kleinen Blutaustritten.

Diese Vorstellung sucht aus der besonderen Struktur und den Lebensbedingungen des Gehirngewebes das Zustandekommen der schnellen Autolyse zu erklären und bedarf nicht der unbekannten primär einsetzenden fermentativen Schädigung.

Das Gehirn stellt ischaemischen Zuständen gegenüher das empfindlichste Orsan dar.

Gerade die Endarterien, die die Pradilektionsstellen der blutigen Erweichung versorgen, werden dann, wenn sie angiospastisch erkranken, sehr leicht akute Anämisierung der versorgten Himpartien zur Folge haben, da Kollateralbahnen im Gehiet des Himstamms, der großen Ganglien und der inneren Kapsel nur spärlich vorhanden sind. An der Hunrinde, wo die Apoplexieherde seltener sind, sind auch mehr Gefäßkommunikationen gegeben, so daß die geringere Gefahrdung leicht verständlich wird.

Die Anämisierung ist schnell von Sauerung gefolgt und ebenso schnell setzt die Autolyse des Gehirns ein.

Westphal schildert dementsprechend die Bedingungsreihe wie folgt: Anamie umschriehener Hirngebiete durch Angiospasmus bei Hypertonus, schnelle che-

¹ WESTPHAL u. BAER: Über die Entstehung des Schlaganfalls Disch. Arch. klin. Med. Bd. 151, H. 1/2, 1926.

mische Umsetzung in Richtung einer Ansäuerung im anämischen Gehiet mit Begünstigung autolytischer Prozesse, starke sekundäre Schädigung der Gefäße aller Art, hesonders auch der Media der Arterie mit eintretender ausgedehnter Blutung heim Aufhören des Angiospasmus.

Dadurch wird klar, warum es durchaus anch echte, klinisch einwandfreie Apoplexien ohne Arteriosklerose gibt. Die Angionekrose oder die Arterionekrose hat ehen keine direkte Beziehung zur Arteriosklerose der Hirngefäße mehr, auch die miliaren Aneurysmen Charcors und Bouchards sind nur eine Form der geschädigten Gefaßwand infolge Blutung in die Gefaßscheide.

Die ausgedehnte Schädigung der Arterienwand, die so einfach mechanisch erklärbar schien, wird nunmehr nur als die Folge eines übergeordneten Prozesses erkannt.

Zum Angiospasmus hedarf es, wie wir schon hei der Lehre der Blutdruckkrankheit gesehen haben, nicht der sklerotischen Wandveränderung. Auch das anatomisch intakte größere Gefäß, das unter erhöhter Wandspannung steht, verhält sich in einer Spasmenhereitschaft wie das arteriosklerotische — wenn auch vielleicht nicht in gleichem Maße.

Uns scheint im Gehirn der Angiospasmus das allererste Glied der Kausalkette hei der Massenhlutung zu sein. Die Annahme, daß er nur in funktionellem Verhalten nehen der Asphyxie und Nekrosehereitschaft im Hirngeweite stehe, wie Volhard, in gewissem Sinne wohl auch Staemmer und auch Rosenblath mit der fermentativen Hypothese es wollen, ist nicht genügend gestutzt.

Die Fahigkeit der Arteriolen, durch Spasmus nicht nur Malacie der Gefäßwand selbst, sondern auch des anliegenden Gewehes herheizuführen, steht
im Gehirn allerdings der Ausdehnung der Prozesse nach fast einzigartig dem
Verhalten in den meisten ührigen Gewehspartien gegenuher. Eine Erklärungsmoglichkeit ist aher darin schon gegehen, daß das Gehirn am allerempfindlichsten gegen anhämische Zustande ist. Ein anderer Grund liegt
darin, daß der Hypertonus keineswegs, wie man vermuten konnte, eine hessere
Durchhlutung und Sauerstoffversorgung herheiführt — nicht eine Überschwemmung mit Blut, sondern geradezn eine mangelhafte Durchblutung, so daß es
allein durch den erhohten Blutdruck gegen die tonisch verengten Arteriolen schon
zu asphyktischen Zuständen im Gehirn kommen kann.

Jedenfalls durite, seitdem Antischkow im Experiment am durchströmten Finger die Fahigkeit hypertonischer Gefäße zu langdauerndem Spasmus gezeigt hat, die Annahme eines reinen Angiospasmus zur Erklärung zahlreicher applektiformer Insulte ohne später nachweisbare anatomische Läsion ausreichen, aber auch zum Verständnis der gar nicht so selten bei Hypertonikern anzutreffenden Raysaudartigen Erscheinungen — vom abgestorhenen Finger his zu tatsachlichen Nekrosen — oder auch von Durchblutungsstorungen ähnlich dem Quinckeschen Ödem, die als gesteigerte Durchlässigkeit und Schädigung der Gefaßwande vasomotorischer Art anfgefaßt werden müssen.

Die Apoplexia cerebri ist nicht mehr eine singuläre Erscheinung, sondern nur eine Lokalisationsform angiospastischer Zustände im Organismus.

Es sollte deutlich geworden sein, daß solche Erkenntnis der Funktionsstörung das Verständnis der Vorgänge mehr erleichtert und den tatsächlichen Verhältnissen mehr gerecht wird, als das Suchen und auch das Auffinden eines anatomischen Substrates. Denn dieses allein - denken wir nur wieder an die Angiosklerose, die häufig, aber keineswegs immer, der einzige anatomische Befund beim angiospastischen Insult, bei der Apoplexie oder auch bei der Angina pectoris ist, kann unmittelbar kaum die klinische Störung verständlich machen. Wie käme es sonst, daß mit der gleichen Sklerose, etwa im Coronargefäß, der Patient Tage und Monate ganz ohne Angına pectoris-Anfälle, ohne jede Schmerzsensation von seiten des Herzens ist und dann wieder plotzlich die "Herzneuralgie" in den linken Arm ausstrahlt. Wie oft gelingt es, im Rontgenbilde etwa, die Verkalkung der Tibialis anterior oder posterior darzustellen, ohne daß immer eine Dyshasia angio-sclerotica vorhanden sein müßte. Es gibt kaum ein besseres Beispiel, um zu zeigen, wie das Anatomische allein gerade paroxysmelle Zustande nicht erklaren kann, sondern wie die Störung von Funktionsablaufen maßgebender ist.

Für die Dysbasia angiosclerotica bedeutet das: solange die Muskulatur des Unterschenkels in Ruhe sich befindet, genugt die Blutversorgung auch noch vom starren atheromatösen Gefäß. Verlangt aber der Muskel zur Funktion ein Mehrfaches an Blut im Sinne seines Sauerstoffbedarfes, den er zur Verbrennung und Energieentfaltung benotigt, so tritt die Gewebserstickung ein, die wir etwa als Milchsaureüberladung des Gewebes erkennen — mit Schmerz und Funktionsausfall dem Hinken.

Es ist kein zureichender Grund, nur die Sklerosierung zur Erklärung solcher Durchhlutungsstorungen heranzuziehen. Die gestörten Funktionsabläufe in den Gefäßen und zwar besonders in den mikroskopischen Arteriolen sind viel wichtiger.

Das gleiche Problem, das wir zum Verständnis der Blutdruckkrankheit heranzogen, tauchte wieder auf beim pathologischen Durchblutungsverhalten im Gehirn, das wiederum völlig in Analogie steht zum spastischen Gefäßverhalten beim
intermittierenden Hinken, bei der Angina pectoris, aher auch zu den spastischen
Kontraktionen der Arteria centralis retinae oder der Extremitätengefaße beim
Morbus Raynaud.

Überall sind es zuerst nur angiospastische Zustande oder auch, weitergefaßt im Sinne der Stasen von Ricker, lokale Zirkulationsstörungen. Es sind dieselben Vorstellungen, die zuerst führend waren fur die Theorie des "spasmogenen" Ulcus pepticum, meines ersten Versuels von der Functio laesa bis zum grob anatomischen Dokument den fließenden Übergang zu erkennen.

Geht im Gehirn die Zirkulationsstorung schnell vorüber, so bleibt es bei einer flüchtigen Parese, etwa als Hemiparese an Arm und Bein, an Facialis und Hypoglossus. Oder es beschränkt sich der Zustand auf eine vorübergehende Aphasie von wenigen Stunden, auf eine Monoplegie, auf eine flüchtige Augenmuskellähmung oder irgendwelche anderen Herdsymptome.

Ein andermal wieder tritt ohne lokalisierbare eerehrale Ausfallserscheinung nur eine Bewußtseinstörung auf mit oder ohne epileptoiden oder eklamptiformen Zuekungen, vielleicht auch nur ein Verwirtheitszustand nach Art einer "Absence", gelegentlich nichts außer einem mehr oder weniger heftigen Schwindelzustand.

Man kann auch einmal im Anfang das Babinski Phänomen finden oder andero Zeiehen, die neurologisch als organische Läsion gelten, und doch ist schon oft nach Stunden alles vorüher und nichts mehr nachweishar als der erhöhte Blutdruck, der die Bereitschaft fur diese Zustände schaft.

Aher auch diese Bereitschaft durch den Hochdruck ist nicht so unerläßlich, daß nicht auch ohne einen Hypertonus lokale Angiospasmen vorkommen könen. Nur hat der Hypertoniker wegen seiner hesonderen Ansprechharkeit im Arteriolentonus die weit größere Disposition. Das kann nicht scharf genug betont werden. Hirnhlutungen ohne Hypertonus oder Lues sind weniger häufig, aber es steht außer Frage, daß sie mit ganz dem gleichen Gefüßmechanismus vorkommen können.

Wenn man sich in die Anamnese des Apoplektikers vertieft, wird man sich wundern, wie oft nicht nur alle Symptome der Blutdruckkrankleit wie Kopfschmerzen, Migraine und Schwindel, Jahre und Jahrzehnte vorausgingen, sondern vor allem auch, daß vor dem großen Schlaganfall schon häufig vorübergehende Insulte vorgelegen haben.

Gewiß kommt es nicht selten ohno jedes prämonitorische Zeichen zum ersten großen Schlaganfall mit Massenhlutung. Aber Westphal¹ hat aus dem Material unserer Frankfurter Klinik feststellen können, daß unter 50 Apoplexien schon 12 frühere anamnestische Anzeichen boten, 6 unter ihnen sogar mit fluchtigen Paresen.

KAUFFMANN² hat für diese rein funktionellen Zustände, wie schon erwahnt, den allgemein uhlich gewordenen Begriff des "angiospastischen Insultes" eingefuhrt, der mir glücklicher scheint als VOLHARDS Bezeiehnung "pseudouramisches Äquivalent".

Ich mochte die letztere Prágung schon deshalb meht akzeptieren, weil man doch von einer Pseudourämie kaum sprechen kaun, wenn ein Nierenleiden üherhaupt nicht vorliegt. Zwar ist der essentielle Hypertoniker so wie der Schrumpfnierenkranke disponiert zu Apoplexie und zum angiospastischen Insult, aher es hangt doch von der Dauer der funktionellen Schädigung, von der Dauer des Spasmus ah, oh es zur Erweichung und zur großen Blutung kommt oder der Anfall ohne jeden Restzustand und ohne jede morphologische Läsion sich lost und die Hirnfunktion wieder restituiert wird.

¹ Westfral u. Baer: Über die Entstehung des Schlaganfalls. Dtsch. Arch. klin. Med. Bd. 151, H. 1/2, 1926.

² KAUFFMANN, FR.: Klinisch-experimentelle Untersuchungen zum Krankheitsbild der arteriellen Hypertension. Z. exper. Med. Bd. 42/43, 1925; Z. klin. Med. Bd. 100, 1925.

Es ist auch nicht verwunderlich, daß die Apoplexien ehenso wie der Hochdruck jahreszeitlichen Schwankungen und Witterungseinflüssen unterliegen.

KAUFFMANN¹ hat die außerordentliche Häufung der Apoplexien im Fruhjahr und im Herhst an dem Material der Frankfurter Klinik zeigen können, wie es die nebenstehende Tabelle veranschaulicht (Abb. 64).

Die Frage, ob es nur die klimatischen Faktoren sind, die die Schuld an dieser Häufung tragen oder auch eine innere vegetative Umstimmung zu diesen Jahresperioden, die im Frühjahr sich auch durch Verschichung nach der saueren Seite hin (nach W. Strand) humoral dokumentieren, ist noch offen.

Es ist jedenfalls nicht ganz das gleiche Verhalten wie hei jenen Hypertonikern, die zwar auch meist schlechte Hitze und noch schlechter schwüles Wetter und Fön vertragen, denn gerade im gewönnlich heißen und schwillen August ist die Zahl der Apoplexien gering. Eher kann man beim Wettersturz, beim Heranahen eines Gewitters zugleich mit den "Blutdruckkrisen", der Vermehrung der subjektiven Beschwerden und den großen Schwankungen der Druckhöhe

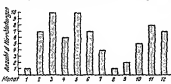


Abb 64. Häufigkeit der Rimbiutungen, verteilt auf die einzelnen Monate des Jahres (Beobachtung von Fr. Kauffrann an dem Material der medizin Univ-Klinik, Frankfurt z. M.)

auch eine Zunahme der apoplektischen Insulte beobachten.

Der Begriff des "Stenosenwetters", den DE KUNDER zuerst unter pädiatrischen Gesichtspunkten, besonders für den Croup geprägt hat, scheint mir auch für andere Krankheitsdispositionen von größter Bedeutung für die Zukunft.

Wie durch eine Apoplexie ein vorher bestehender Hypertonus für Jahre, selbst für immer verschwinden kann, so kann andererseits auch wieder die Blutdruckkrise von apoplektiformen Insulten ohne jede Dauerbeeinflussung des Hochdrucks begleitet sein.

Eine hierher gehörige Krankengeschichte entnehme ich der Westphalschen Monographie.

Ersu Anna B. L., 61 jährig, hat Anlang September 1924 einen Schlaganfall erlitten it Lähmung der rechten Seite, geringen Sprachstörungen und Inkontinenz von Stuhl und Urm.

Ber der Untersuchung finden aich neben leichtem Diabetes die neurologischen Zeichen der Lähmung; positiver Babusaki und Oppenheim, sohwach angedeutete Facialis- und Hypoglossuspares rechts, geringe motorssebe Aphasie.

Bis Anfang Dezember westgehende Besserung der Sprache, der Facialislähmung und der Parese des rechten Beines. Blutdruck schwankt zwischen 135 und 165 mm Hg. An der Niere kenne Funktunsstörungen.

¹ KAUFFMANN, FR.: Über Blutdruckschwankungen und ihre Bedeutung für den Organismus. Hypertension. (Ärztl. Fortbildnugskurs Bad Nauheim 1926.) Leipzig: Thieme.

In der Nacht vom S. zum 9. Dezember schellt die Patientin und demonstriert der Schwester, sie könne plötzisch nicht mehr sprechen. Die sofortige Blutdruckmessung ergübt eine Höhe von 220 mm Hg, obgleich physiologischerseise nachts eine Schkung zu erwatten wäre.

Am nächsten Morgen völlige motorische Aphasie, stark ausgeprägto Facialispareso rechts, das rechte Bein wieder völlig gelähmt — der Blutdruck ist auf 150 mm Hg. gesunken.

Tags darauf kann die Patientin sich schon wieder etwas verständigen, Ende der Woche eind Aphasie und Facialisparses weitgehend gebessert und Ende Dezember kaum mehr feststellbar. Der Blutdruck bleibt dauernd im mittlerer Höbe.

Am 7. Janur 1925 morgens plótzlich neuer Anfalt, jetzt mit völliger Bewußtlosigkeit. Wieder ist der Blutdruck auf 239/110 gestiegen, wieder völlig motorische Aphasie und Facialisparese rechtz.

Nach einem Aderlaß einkt der Blutdruck bereits nach 2 Stunden auf 155/75.

Am nächsten Tage ist wieder die Aphasie weitgehend gebessert und 2 Tage später völlig verschwunden.

Solche Anfälle kehrten in voller Ausbildung epäter nicht wieder, aber es kam noch einmal zu einem kritischen Blutdrucksnatieg auf 195 mm Hg.

Wenn der angiospastische Insult nur ein Sonderfall des angiospastischen Verhaltens der Arteriolen überhaupt ist, so wird es nicht wundernehmen, wenn sich auch die peripheren angiospastischen Zustände bei Apoplektikern gehäuft vorlinden.

So hat Westphal unter den schon erwähnten 50 Apoplektikern viermal deutlicho Zeichen der Raynaudschen Krankheit beobachten können. Diese Krankheit beide Ausstände an den Gliedmaßen von Hypertonikern, die allerdings wohl niemals zu der klassischen Form der doppelseitigen Gangrän führten, sondern nur leichtero reversible Ernährungsstörungen boten — mit ausgesprochener Cyanose, Parsthesien und Absterhen der Finger hzw. Zehen — scheinen mir eine gute Parallele zu bieten für die Zustände in manchem Hypertonikergehirn — besonders zur Zeit des apoplektischen Insultes. Was Oppenhem als "neurovasculäre Diathese" beschrieben hat, das läßt sich jetzt eindeutiger zuruckführen auf Veranderungen des Tonus der Gefaße, in den meisten Fällen auf den Hypertonus.

Es ist mehr als ein glücklicher therapeutischer Hinweis, sondern zeigt die Richtigkeit der genetischen Vorstellung, wenn Westpilal zur Lösung des angeospatischen Insultes wie angiospatischer Zustände überhaupt, intravenose Injektionen hypertonischer Zuckerlösungen mit Erfolg anwandte.

Die Angina pectoris ist die unmuttelbare Todesangst als Katastrophe der Lebensbejahung, hier tritt unmittelbar der Schutter Tod an unsere Seite, wie in Bocklins Selbsthildnis oder in Strindbergs Totentanz, wenn der Mann nach der Nitroglycerinflasche greift.

Kein Schmerz erreicht eine so dramatische, qualvolle Höhe mit dem unmittelbaren Bewultsein der Todesangst, aber auch bei weniger hohen Graden verläßt so manchen die Sorge durch viele Jahre nicht, his sie sich wirklich als berechtigt durch den pilotzlichen Tod im Anfall oder außerhalt des Anfalls erweist. Der Arzt wird vor Aufgaben höchster Verantwortung gestellt, denn er kann oft nicht nur bei leichten, larvierten, sondern auch hei schwersten Fällen wesentlich und lebensrettend helfen, aber auch gerade hier die schwersten seelischen Erschutterungen in seinem arztlichen Erleben erleiden.

Die klinische Forschung hat so intensiv wie in kaum einem Kapitel der Medizin sich das Verhältnis der funktionellen Pathologie zum Krankheitshilde klarzumachen, und nehen der Anatomie hat die experimentelle Physiologie und Pharmakologie gerade in der Neuzeit Fortschritte aufzuweisen, die ihre enge Fühlung zum klinischen Prohlem und die Wechselwirkung zwischen Experiment und Klinik uns nirgends anschaulicher machen als hier. Gerade wegen dieses Fortschrittes der Neuzeit soll die historische Entwicklung, die an so hedeutende Namen geknüpft ist, nicht vergesson werden.

Wir danken es Heberden, der zuerst so prägnant das ganze klinische Bild heschrieb, wie nie ein Autor vor ihm, daß die klinische Einheit der Angina pectoris trotz aller Aufteilungsversuche his heute erhalten hlieb. Mag sie ihm nur aus der ärztlichen Beobachtung zur Einheit geworden sein, heute durfen wir sagen, mit weit mehr Recht als heim Prohlem des Hypertonus, daß sie durch die Einheit einer Funktionsstörung, nämlich der insuffizienten Coronardurchblutung zusammengehalten ist. Huchards Kampf gegen die Angina pectoris "vera" und "spuria" ist mit Erfolg geführt — Nothnagels Angina vasomotoria, d.i. die Kombination mit anderweitigen Gefäßkrämpfen, ist Seltenheit einiger Frauen—, und die Meinung, die noch 1923 Wencrebach und seine Schule und auch Albutt zum Ausdruck hrachten: wesentlicher als das Coronarverhalten sei das der Aorta, Angina pectoris sei Aortalgie, steht wieder weit im Hintergrund (damals sprach R. Schmidt, Prag, von der Harnsäure als Quelle der Aortalgie).

JENNER fuhrte als erster den Nachweis von Coronarsklerose bei Angina pectoris und sah nur mit Rücksicht auf John Hunter, hei dem sich erste Beschwerden zeigten, zunächst von der Puhlikation ah.

Inzwischen hat das anatomische Dogma Angina pectoris ist Coronarsklerose, längst seine Korrektur erfahren. Selhst heim Tod an Angina pectoris sind Herzen, die keine schwere Veränderung der Coronargefäße zeigen, auf dem Sektionstisch kaum seltener zu sehen als stark sklerotisch erkrankte. Ein völlig negativer Befund an den Coronargefäßen ist jedoch selten, denn die Coronarverstopfung durch einen Thromhus in der Arterne findet sich recht häufig, wenn sie auch durchaus nicht immer vorhanden ist, uns scheint sie Folge, nicht Ursache der Funktionsstörung zu sein.

Noch immer nennen das viele Autoren "Coronarembolie" auch in Fällen, wo gar kein Anhalt ist, daß der Thrombus als Embolus etwa vom Herzen herausgeschleudert wurde. Echte Coronarembolie kommt nur vor als relative Seltenheit. Ist dennoch der Thrombus häufig, so schließen wir als Kliniker unter dem Denken funktioneller Pathologie auf einen Coronarverschluß durch tonische Verkürzung der zirkulären Muskulatur — leider nennt man ihn "Spas-

mus" —, ein Verbalten, das uns auch bei den übrigen lokalisierten Betriebsstörungen des Kreislaufs — der Hämorrhagia eerebri, dem intermittierenden Hinken, dem abgestorbenen Finger — schon besebäftigt bat.

Bedürfte es noeb weiterer Beweise, daß die Coronartheorie der Angina pectoris die bestgestützte ist und nicht dio Aortentheorie — die beste deutsche kritische Arbeit stammt von Hans Kohn —, so wäre es jene so häufige Beobachtung, daß etwa die Hälfte der Coronarverschlüsse, die zur Isebämie des Herzmuskels führen, mit Myomalaeie, mäßiger Temperaturerböhung, Leukocytose, Auftreten epistenokardualer auch endokardialer Gerausche (Endocarditis parietalis), elektrokardiographischen Veränderungen, endlich auch mit Blasse, Tachykardie, Kollaps und den anatomiseben, oft tödlieben Veränderungen am Muskel einhergehen, während zablreiebe fruhere Anfälle von Angina peetoris sich hei solchen Kranken ermitteln lassen, ohne irgendeinen anatomiseben Beweis des Coronarverschlusses.

Das hereebtigt für klinisches Denken voll und ganz zu dem Schlusse, daß auch bei diesen Anfällen die Funktionsstörungen analog, aher leichter und kurzer danernd waren — wio wir 1a auch bei der Hämorrhagia cerehri nicht selten "angiospastische Insulte" vorausgehen sahen.

Endlich taucht, klinisch fuhrend, fast als Wichtigstes das Problem auf; was veranlaßt den Schmerz? Die Losung ist hier deshalb am schwierigsten, weil das Tierexperiment naturgemäß fast ganz versagt.

Hatte BAMDERGER 1857 sehon viel vom Schmerz erkannt, so sind es doch in erster Linie MACKENZIE und dann Head, die die viscero-sensorischen Reflexe gerade hier am eingehendsten studiert hahen. Die Art der Schmerzirradiation berrechtigt uns nicht, die Angina peetoris major von einer Angina peetoris minor im Prinzip zu scheiden — wenn das aueb oft prognostisch angebracht ist.

Seit wir wissen, daß zentripetale Nerven durch die Rami eardiaci des Sympathieus verlaufen, in den Rami eommunieantes zu den hinteren Wurzeln gehen, ist es uns verständlich, daß die Haut in den entsprechenden Segmenten (C 3 und 4, D 2 bis 8) hyperalgetisch wird, ganz selten einmal nach dem Anfall sogar Herpescruptionen zeigt und jene segmentalen Zonen durchaus übereinstimmen mit dem subjektiv Empfundenen. Sebmerz der Haut und der Muskeln über dem Herzen, mehr lunks als rechts, girtelförmige Ausstrablung links herum zum Rücken, oft nur dort allein Schmerzen, hinaufreichend zur linken Schulter in den Inken Arm, im Ulnarisgebiet bis zum kleinen Finger hin, Sensationen von Kribbeln und Abgestorbensein, vor allem aber Neuralgien his zu stärksten Graden, das sind die Schmerzsymptome der Angina-pectoris-Kranken (Ahh. 65).

Hier ist es also wirklich angehracht, von "Herzneuralgie" zu sprechen. Denn der indifferente Ausdruck Neuralgie ist, wenn er ehen gleichzeitig auf das Hezz hinweist, klare Ausdrucksform.

Es ist falsch, wenn MACKENZIE meinte, nur die Körperdecke könne schmerzend empfunden werden. Mancher Kranke lokalisiert seine Empfindungen ganz richtig in das Herz selhst hinein, wenn er beschreiht "es ist, als wenn ein Ring um mein Herz gelegt würde und es zusammenschnürt" oder "eine gepanzerte Faust quetscht das Herz zusammen, and alle Finger grahen sich in das Herzfleisch hinein". Immer ist von Angst, meist nicht von Dyspnoe die Rede, wie schon WUNDERLICH hetonte.

Allerdings ist die Lokalisationsbereitschaft für Schmerz in der Haut, in Brust- und Armmuskulatur weit größer - der Panzer ist um die ..ganze Brust" gelegt -, die Schulterschmerzen werden darum, wenn sie isoliert auftreten, oft als Omarthritis angesehen, ja mit Hitze erfolgreich hehandelt. Auch die Armneuralgie oder die Intercostalneuralgie können ganz lokalisiert empfundene

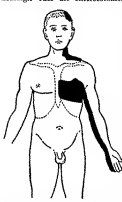


Abb. 65. HEAD'sche Zonen bei Angina pectoris.

Angina-pectoris-Schmerzen sein. Einmal lief der Schmerz wie ein Armhand um das linke Handgelenk, ein andermal zeigte man mir ein Röntgenhild des Ellenbogengelenks und glauhte wegen der Schmerzen iedesmal an einen cariosen Prozeß, dahei handelte es sich in heiden Fällen um echte Angina pectoris.

Die Irradiation läuft durch zentripetale Fasern, auch mit dem Vagus vermischt, hinauf his in die Zähne, bis in die linke Kopfseite, und den Scheitel, ja die Erregungen können endlich über diese Gehiete weit hinausgreifen: Schweißaushrüche, Blässe, selbst Erhrechen können ähnlich wie jene viscero-sensorischen Reflexe vom Herzzustand ausgeben.

Ohne weiteres ist zuzugeben, daß das Brennen hinter dem Sternum, die "hrülures

retrosternales" namentlich beim symmetrisehen Sitz Symptom, oft sehr wichtiges Frühsymptom, der Aortenlues sind, selbst wenn noch kein Aneurysma und keine luetische Aorteninsuffizienz da sind --- aber ob die Atheromatose und die Dehnung des Windkessels des Aortenbulhus üherhaupt Schmerzen macht, scheint mir in Übereinstimmung mit Edens sehr fraglich, wenn man bedenkt, ein wie häufiger Befund Atheromatose der Aorta beim älteren Menschen ist; den Plexusdruckpunkt links kann man schon keinesfalls zur Stütze der Aortalgie heranziehen. Eher wird man viele Fälle von Aortenlues doch hezüglich ihrer Schmerzen auf Coronarveranderungen beziehen dürfen, gestutzt auf die anatomische Überlegung, daß hinter den luetisch veränderten Aortenklappen die mitergriffenen Abgänge der Coronargefaße liegen. Dies gilt namentlich fur dieienigen Fälle von Lues, bei denen die Dominanz der Linksirradiation deutlich ist. Es gibt aber auch Beobachtungen, daß hei Rechtsausstrahlung das rechte Coronargefaß verändert gefunden wurde.

So stellen wir uns ganz auf den Boden der Coronartheorie im Sinne funktioneller Pathologie, d. h. also so, daß mit oder ohne anatomische Veränderungen an den Kranzgefäßen insulftiziente Coronardnrehblutung die Auslösung der Beschwerde veranlaßt. Damit ist aber keineswegs gesagt, daß der Schmerz unmittelhar von den Nerven, die die Coronargefäße begleiten, ausgehen muß.

Unter dem Einfluß der Anschauung von Hans Honst Meyer und Fröhllen, daß nur die Dehnung eines glatten Muskels der adaquate Reiz für Sehmerzauslösung sei und nicht die Konstriktion, stellt sieh die Wiener Schule, soweit sie, wie etwa Kutschena-Aichnergen der Coronartheorie folgt, auf den Standpunkt, daß die Dehnung der Coronargefaße der adaquate, sehmerzauslösende Reiz ist; proximal von der anatomischen Veränderung käme es gerade bei der Arbeits-Angina peetoris zur Dehnung. Analoges wäre auch vorstellbar proximal vor der funktionellen Konstriktion des Gefäßes, Andere Autoren lassen auch für den Spasmus die Schmerzauslösung gelten oder denken an Zerrungen und Versehiebungen der Adventita, in der die Nerven die Kranzgefäße bis in ihre Äste hinein begleiten.

Wer der Coronartheorie folgt, braucht in diesem wesentlichen Punkte nicht mitzugehen, und so denkt gerade Hans Konn an einen Krampfzustand von Herzmuskelteilen selbst — "Krampfzustand im weitesten Sinne des Wortes". Ein erhohter Tonus an irgendeinem Herzmuskelteil ist eine fur den Physiologen nicht völlig untragbare Vorstellung, betont Konn deshalb. Aber auch ihre Annahme seheint mit nicht notig, macht sie doch fraglos auch nicht unerhebliche Sehwierizkeiten.

Ich glauhe, daß dieselbe Ischämie, die, wenn sie länger andauert, zu den schweren oben geschilderten myomaheischen Störungen fuhrt, mit denen oft die stärksten Hezzschmerzen verbunden sind, die meist tagelang dann in milderer Form den großen Anfall überdauern, — daß dieselbe Ischämie auch mit geringeren Durchblutungsstörungen bei kurzerer Dauer einadäquater Reiz zur Schmerzerzeugung ist. Es giht Analogien sicher für den spät einsetzenden Schmerz am quergestreiften Muskel, aber Rotuschilde aus der Schule Vollarabs hat auch Anhaltspunkte dafur gewonnen, daß ohne Muskelkrampf schon dann Schmerzen auftreten können, wenn ein Skeletmuskel etwa durch festes Anlegen einer Stauhinde mangelhaft durchblutet und besonders am Abtransport seiner Schlacken gehindert wird. Das dürfte in Zukunft noch präziser erwiesen werden. Freilich können wir nicht Bau und Zuckungsart des Herzmuskels der quergestreiften Körpermuskulatur vollig gleichstellen.

Beim Angina-pectonis-Anfall, der keine Residuen hinterläßt, spricht vieles Klinische dafür, daß keine totale Konstriktion eines Coronargefaßes oder auch nur kleinerer Verzweigungsäste vorhanden ist. Diese Argumente stammen wieder aus funktionell-pathologischem Denken. Es genugt, daß nach einer Mahlzeit viel Blut in das Splanchnicusgebiet strömt — zur Verdauungsarbeit — und schon tritt eine leichtere Herzneuralgie auf. Geht der Patient bald nach Tisch in die kalte Luft, dann muß er stehenbleiben, weil die Stenokardie kommt, kann aber schon in kurzester Zeit weitergehen, weil sie beim Stillstehen sofort verschwand. Hier kommen zwei andere Konditionen hinzn, die das Herz zu erhöhtem Minuten-

volumen, also zu vermehrter Herzleistung zwingen: einmal die Muskelarheit, zum anderen die Kälte, von der wir jetzt so genau wissen, daß sie das Minutenvolumen steigert — verwendet doch Rein in seinen prazisen Experimenten am Hund die Methode des Anhlasens, um die Herzleistung, das Minutenvolumen, zu steigern. Soll man fur jeden dieser Anläße, es giht deren noch weit mehr — gerade auch die ominöse Stenokardie im Schlaf —, die totale Konstriktion eines Kranzgefäßes annehmen und gar seine proximale Dehnung?

Ich meine, die Klinik sollte schließen, daß schon eine Inkongruenz zwischen Nachfrage und Angebot an Blut den Schmerzzustand auslöst, als ungenügende Blutbelieferung.

Dann aber wären es Zustände relativer Erstickung in Herzmuskelteilen, die den adäquaten Schmerzreiz setzen; oh man diese nun als Ω_2 -Mangel, als CO₂- Überladung, als Säuerung der Gewehsteile, etwa durch tiherschüssige Milchsäure oder andere Stolfwechselschlacken, auffaßt, ist zunächst nicht wesentlich.

Ich stelle die Hypothese auf, daß ein ungenügend hlutversorgter Herzmuskelteil der adaquate Reiz ist, der im Muskel, welcher ja reich mit Nerven versorgt ist, die zentripetalen Impulse als Organschmerzreiz entsendet.

Weder ist es ein Gegenargument, daß das Herz auf Kneifen und Schneiden nieht weh tut, wie man seit alters, zuerst wohl vom hloßliegenden Herzen des jungen Lord Montgomery weiß, noch daß analoge Prozesse am Hirn ohne Schmerzen verlaufen. Denn am quergestreiften Muskel tut die relative Erstickung weh und das Herz hat doch ständig Aktion zu leisten, weshalh es auf optimale Durchhlutung eingestellt ist. Der Gesamtorganismus ist mehr als auf irgendoine andere auf diese ständige Herzmuskelleistung angewiesen.

Folgt man dieser Hypothese, so ist die totalo Konstriktion, oft mit Thromhenbildung üher dem Verschluß, nur der krasseste Fall dafur, daß das Angebot mit und ohne Sklerose des Coronargefäßes gleich Null ist. Der weniger krasse Fall ist nicht eine eircumskripte Enge, sondern nur die zu geringe Durchblutung im Verhältnis zur Menge Blut, die der Herzmuskel zur Leistung benötigt. So wirde verständlich die relative Not nach einer großen Mahlzeit, nach Körperarheit und nach Kalte ("Anblasen"), das Überwiegen der vaguschen Innervation des Nachts, die Coronarenge beim Affekt—schließlich aber auch das Aufhören des Schmerzes bei Versagen der Herzleistung und die Wiederkehr, wenn die Herzschwäche medikamentös behoben wird.

Die experimentelle Physiologie hat versucht, im isolierenden Tierexperiment das so schwerwiegende Problem für die Klmik zu fordern. Es wurde festgestellt (v. Anrep), daß in der Systole die Durchblutung behindert ist und vorwiegend in der Diastole erfolgt — Hoohrein hat dem wobl zuerst widersprochen —, es wurde am entnervten Herz-Lungen-Praparat die Abhängigkeit der Coronardurchblutung von der Höhe des Blutdrucks gezeigt und grundlegend haben Morawitz und Zahn die Verbesserung der autonomen, nichtpassiven Coronardurchblutung durch Nitrite und Kanthinpräparate erwiesen. Aber selbst beim Herz-Lungen-Praparat, bei dem die Nerven

erhalten sind, kam man nicht zu Feststellungen, die der Klinik unmittelhar dienen.

Der große Fortschritt ist wieder nur der Abkehr von der isolierenden Methodo im Experimente zu danken, die erst Reins ingeniöses Vorgehen in letzter Zeit ermöglichte. Rein kann mit seiner Thermostromuhr sozusagen am intakten Tier arbeiten und da ergibt sich, daß die Größe der Coronardurehblutung streng eingestellt ist auf die Herzleistung: ob der Blutdruck hoch (nach Adrenalin) oder niedrig (nach Histamin) ist, es hängt die Größe der Durchblutung nur von der Herzleistung ab (Hochrein und Kellen), und dasselbe Minutenvolumen erfordert bei erhöhter Sehlagfrequenz vom Herzen eine größere Leistung, als wenn dieselbe Menge Blut bei langsamem Puls gefördert wird — eine Erkennnis, die übrigens gut zu Sportbeobachtungen paßt: die beste Ausnützung für den Sport leistet dasjenige Individnum, das weniger leicht mit seiner Pulsfrequenz in die Höhe geht. So ist auch für die Herzleistung eine Überanstrengung des tachykardischen Basedowherzens mit seinem hohen Minutenvolumen und etarker Strömungsbeschleunigung leicht zu verstehen (siehe Kap. 9).

Wohl werden auch andere Momente jeno Einregulierung der Coronardurchblutung auf die Herzleistung vornehmen, aber als wesentlicher Schnellregulator ist von Rein der Vagus erwiesen: zentripetale Anforderungen, wie zentrifugalo Beantwortungen, durch die Vagusbahnen verlaufend, etellen die Coronardurchblutung ökonomisch zur Leistung ein.

Während am isolierten Präparat die Coronardurchblutung für die Ruholeitung viel zu groß ist, sorgt beim intakten Organismus ein etändiger Vagustonus dafür, daß gerade so viel dem Herzen zuströmt, wie es braucht. Ja, das dem Vagus antagonistische System, Sympathicus-Adrenalin ist praktisch beim Ganztier unter normalen Bedingungen anscheinend wirkungslos. Erst wenn der Vagus rechts durchschnitten wurde, kamen die überschießenden Blutversorgungen des isolierenden Versuche heraus.

Morawitz hat bereits den therapeutischen Schluß gezogen, daß der Vaguslähmer Atropin dann das Augina-pectoris-Mittel sein müsse. Wir haben nur gelegentlich recht gute Erfolge allein mit Atropin in großen Dosen erzielt. Beachtenswert ist auch, daß Pal sebon eeit langem das Atropin mit Papaverin erfolgreich verwendet, freilich mehr unter dem Gesichtspunkt der antispasmodischen Wirkung auf die glatte Muskulatur, also kaum aus anderen Motiven als denen, aus denen wir Nitroglycerin und Diuretin geben.

Es könnte vielleicht der Carotisdruck und der Carotissinusdruck, die antagonistisch die Impulse im Sinne der Blutdruckzugler versorgen, geeignet werden, die Frage des Vagusreflexes zu entscheiden. Hierauf bat mit Recht Hering aufmerksam gemacht. Praktische Bedentung für Klinik und Therapie möchte ich diesem Reflex jedoch vorlaufig nicht zusprechen.

So nähern wir uns fast uberraschend auf einem gar nicht erwarteten Gebiete der Vorstellung einer Vagotonie fur ein bestimmtes Organ. Laufen vermehrte Vagusimpulse auch bei der Emotion, so wäre eine ungenügende Coronarversorgung verständlich, besonders zur Zeit, wenn der Regulationsapparat für vermehrte Durchströmung sorgen sollte. Manche Angina peetoris, bei Gallenkolik u. ä. auftretend, hätte als Viscero-Visceralreflex ein differenzierteres Verständnis hekommen. Aber wir wollen mit Rein noch vorsichtig sein, der betont, daß ein weit größeres Gehiet als das gewonnene noch der experimentellen Bearbeitung als Grundlage zum Verständnis der Angina pectoris zu erschließen ist.

Die Klinik wird sich den Tatsachen, die uns durch jene Methodik am Ganztier als so wertvolle geschenkt werden, am wenigsten verschließen dürfen, wenn sie nicht jede Angina pectoris als lokalisierte Konstriktion oder gar noch irrtümlicher als Coronarsklerose auffassen will.

Sie sollte das Problem ganz auf die Leistung des Herzens, wie es der Physiologe tut, einstellen, und zunächst die Theorie dahin präzisieren: Herzschmerzen im Sinne von Stenokardie und Herzneuralgie (maior und minor) treten auf, wenn die Coronarversorgung des Herzmuskels im ganzen oder in seinen Teilen dem Bluthedarf, der ganz auf die Herzleistung, im wesentlichen also auf das Minutenvolumen eingestellt ist, ungenügend sich anpaßt.

Einen Beweis für die Berechtigung dieser Theorie hahen in der letzten Zeit die Ergebnisse der Elektrokardiographie gehracht, Feil und Siegel hahen als erste während vorühergehender, unkomplizierter Angina-pectoris-Anfälle manchmal Veränderungen des Elektrokardiogrammes beschriehen.

DIETRICA¹, der auf meine Veranlassung mit der Rzinschen Thermostromuhr hei Hunden die Coronardurehhlutung und den Aktionsstrom gleichzeitig mit dem EKG registrierte, konnte nun zeigen, daß bei einer geringergradigen Drosselung der Coronardurehblutung durch Hypophysenhinterlappenpraparate die gleichen Veränderungen des EKG auftreten, die man während unkomplizierter Anginapeetoris-Anfalle ofters gesehen hat. Er konnte diese Veränderungen aber auch heohachten, wenn sich, wie bei der Adrenalin-Dauerinfusion, die Coronardurchblutung der erhöhten Herzleistung nicht anpaßte, oder wenn das Herz, wie hei der Sauerstoffmangelatmung, mit sauerstoffarmen Blut versorgt wurde. Die Veränderungen des EKG während unkomplizierter Angina-pectoris-Anfälle scheinen danach Ausdruck einer in Beziehung zur Leistung des Herzens zu geringen Blut- hzw. Sauerstoffversorgung zu sein. Der Wert der Arheit Dierracus liegt darin, daß man die Größe der Coronardurchhlutung am intakten Tier feststellt, diese Größe experimentell ändert, und während das Herz nun ungenügend mit Blut versorgt wird, oder auch unmittelhar durch zu geringe O₂-Zufuhr erstickt, sieht man jene Veränderungen im Elektrokardiogramm, wie man sie von Anginapectoris-Kranken her kennt.

Damit scheint mir jedenfalls eine streng funktionelle Beziehung festgelegt: Muskelkrampf in weitestem Sinne, totaler oder partieller Verschluß, anatomischer

¹ DIETRICH: Blutversorgung und Aktionsstrom des Herzens. Habilitationsschrift 1932.

Coronarbefund an der Gefaßwand oder Thrombus im Lumen, krasse Isehämie zu Myomalacie führend, aus der sogar Ruptur der Herzwand mit Tamponade des Herzbeutels durch das ansströmende Blut werden kann, endlich Herzwandaneurysma mit späterer Ruptur oder Sehwiele als gunstigstem Ausgang in Vernarbung.

Wieviele Menschen hehalten von ihren multiplen kleinen Schwielen oder einer großen dauernd leichte Herzneuralgien namentlich bei Muskelarbeit zurück— auch das sprieht übrigens dafür, daß der Muskel selbst schmerzt. Freilich nieht in allen Teilen, namentlich an der Hinterwand kann der Obduzent nicht selten ausgedehnte ischämische Myomalacien finden, ohne daß in vivo bis zuletzt je Schmerzen aufgetreten waren. Man kennt ja nuch von jeher die tödliche "Angina pectoris sine dolore". Hier sind für die Klinik noch erhebliche Schwierigkeiten der Deutung zu überwinden.

Wollheim1 hat auf meme Veranlassung die Anamnesen der in den letzten 2 Jahren aus meiner Klinik zur Sektion gekommenen Kranken mit alten oder frischen Herzinfarkten auf frühere Angina pectoris-Anfalle durchgesehen und dabei festgestellt, daß solche anamnestischen Angahen hei keinem Kranken fehlten, bei dem sich die Infarkte oder Schwielen im Berciche des linken Coronarastes fanden - ganz gleich, oh danehen eine Sklerose bestand oder nicht. Es zeigte sich aher auch, daß Infarkte und Schwielen - sogar von großer Ausdehnung - in der von der Arteria eoronaria dextra versorgten Hinterwand des Herzens durch die Sektion aufgedeckt wurden, die niemals in vivo Angina-pectoris-Beschwerden gemacht hatten. Da ahnliche Beobachtungen von vielen Seiten vorliegen (MORAWITZ, PLETNEW u. a.), wird man den Schluß zichen können. daß ein zu Nekrose der Herzmuskelwand führender Verschluß der Arteria eoronaria sinistra stets, der Arteria eoronaris dextra jedoch nicht immer zum klassischen Bilde der Angina pectoris fuhrt. Das begt wohl daran, daß die Leistung des linken Herzens eine weit größere ist, als die des rechten, und damit auch bei Og-Bedarf. Auch das spricht wieder für den Muskelschmerz und gegen den Gefaßsehmerz. In einem der untersuchten Fälle fanden sich auch zahlreiehe kleine Blutungen um das Coronargefäß herum, die wohl in Analogie zu den eine große Hirnhämorrhagie umgebenden kleinen Blutungen pathogenetisch zu setzen sind.

Obgleich altbekannt, sind den Ärzten die bedrohlichen Herzmuskelveranderungen bei der Angina pectoris noch nicht gelaufig genug. Jede Temperaturerhohung nach einem schweren Angina-pectoris-Anfall sei unbedingter Anlaß, den Patienten wochen-, ja sogar monatelang ins Bett zu legen — bis eine solide Schwiele entstanden ist.

Selbst die *Therapie* mit Theobrominum natriosalicylicum 3mal tagl. 0,5—1 g wird meist nicht konsequent genug durchgeführt. Man muß sie nicht selten auch Jahre ohne Unterbrechung durchfuhren und reserviere das Nitroglycerin dem akuten Zustand, moglehst ehe er auf der Hohe ist. Besser auch als die

WOLLHEIM, E.: Herzinfarkt und Angina pectoris. Dtsch. med. Wschr. 1931, Nr. 15.

Perlingualtabletten, bleibt die 1 proz. alkoholische Lösung der Pharmakopoe, von der 3—5 Tropfen auf ein Zuckerstuckehen getropft auch schon vom Mund aus resorbiert werden. Das ist wichtig, weil die Resorption sich bei vollem Magen sonst zu langsam vollziehen kann. Daneben bleibe die 0,1 proz. Lösung fur ebronischen regelmäßigen Gebrauch reserviert.

Gewiß gibt es auch branchbare andere Präparate. Das Streben nach schlichter Sachlichkeit, besonders in der medikamentösen Therapie komme hier dadurch zum Ausdruck, daß andere weniger gebräuchliche Präparate kaum erwähnt werden, etwa für chronischen Gehranch Theophyllin auch Theozin oder Theophyllinzäpfehen bei schlechter Verträglichkeit des Diuretins; Amylnitrit und Erythroltetranitrat für akuten Gehrauch. Hahs Kohn regt zu einem Versuch mit Wismut auch für nichtluetische Fälle an, und der Atropineffekt ist neu zu prüfen.

Wichtig ist mir noch, die Empfehlung der Hauffeschen Armbäder bei steigender Badetemperatur von 30-47°C, die Katsch sebon in Frankfurt prufte und die jetzt von seinem Assistenten Lauber in Greifswald systematisch erprobt sind. Es ist empirisch sicher, daß solebe und ähnliche Prozeduren großen Nutzen stiften, und auch unserem funktionellen Verstehen scheint das beute naher gebracht als früher. Auch die Traubenzuckertherapie gehört hierher, doch wird sie erst spater besprochen werden und sei hier nur erwähnt.

Mit dem Hinweis der "Entspannung", die Edens psychisch, aber auch körperlich betont (ROEMHELDS Herz- und Aortengymnastik), schließe die kurze Skizzierung dessen, was die Pathologie der Funktion uns therapeutisch lehrt.

Nur 16% der Kranken mit Angina pectoris, die Edens übersieht, trieben Nicotinabusus. Bedenkt man, daß die Angina pectoris die Krankbeit gerade der Manner im vorgeschrittenen Alter ist, so hieße diese Beobachtung fast ein therapeutuscher Nicotinerfolg — den wir empirisch ablehnen. Aber sie zeigt mindestens die ganz geringe Bedeutung, die der starke Nicotingenuß atiologisch für das Leiden hat.

Wir glaubten vor kuzem noch eine wohldefinierte Pseudoangina pectoris aufstellen zu missen. Geläufig sind Fälle mit echtem klinischem Vollsyndrom, bei denen Aufstoßen, Blähungsgefühl im Oberbauch, Druckempfindungen, ja Magenschmerzen hinzukommen.

Die Haufigkeit der sogenannten, Hiatushernie" schien einen Zwerchfellschmerz durch einen Einklemmungsmechanismus, der nicht selten ganz analoge Schmerzen erzeugt, hervorzurufen ¹. Manchem Kranken war die Angst genommen, wenn er statt eines Herzleidens eine so harmlose grohtechnische Störung an seinem Röntgenfilm erklärt bekam (s. Kap. 3).

Daß aber auch dieser Zustand nicht immer harmlos ist und sich in seiner Übertragung auf das Herz und in den Herzsensationen selbst durch nichts mehr

¹ v. Bergmann, G.: Das "epiphrenale Syndrom", seine Beziehung zur Angina poetoris und zum Kardiospasmus. Dtsch. med. Wschr. 1932, Nr. 16.

von der eehten Angina pectoris unterscheidet, hahen erst in allerletzter Zeit Dietreich und Schwiege an meiner Klinik experimentell gezeigt (s. Kap. 3).

Sticht man hei einer Probepunktion das Zwerchfell an, dann kennt man die Ausstrahlung in die linke Schulter und den Kollaps. Sollte die Phrenieus-ausstrahlung das einzige sein, oder sollte nicht auch hierhei die Coronardurch-hlutung leiden? Und wie steht es beim Pleurashoek, den wir bei der Pneumothoraxtherapie doch gelegentlieb schen?

Wir ziehen aus ihrer Beohaehtung den Schluß, daß gerade an dieser Stelle des Ösophagus, an dem binker wie rechter Vagusstamm laufen, ein Vagusreflex

ausgelöst wird, der zur verringerten Coronardurchhlutung führt.

Keine hessero Stittze ist denkbar, um das Auftreten der Angina pectoris als Vagusreflex zu erklären und manches verständlich zu machen, was ROEMBELD ärztlich glücklich als "gastro-kardialen Symptomenkomplex" hezeichnet hat.

Über die Hernie selhst ist im Kap. 3 nach Symptomatologic, Diagnostik und Pathogeneso mehr gesagt, wiehtigo Kurven experimenteller Modellversuche sind dort gegehen. Hier zeigt sich nur, daß nicht einmal ein so plumper Mechanismus die Aufstellung einer hesonderen Pseudoangina peetoris rechtfertigt.

Hier sind offene Fragen, die einer experimentellen Bearheitung jetzt zugänglich

werden, als Viscero-visceral-Reflexe.

Wenn wir ganz eklektisch von der Angina pectoris gehandelt hahen, so geschah jene Auswahl unter dem, was dieses Bueh zusammenhalt: das funktionello Denken in seiner Bedeutung für die moderne Klinik.

Wo ist jetzt, nachdem wir von der Beschwerde des hohen Blutdrucks und seiner latenten und larvierten Formen gesprochen hahen, nachdem wir den Gefaßtonus als Ursache vieler Herzsensationen kennengelernt hahen, noch Platz oder üherhaupt Möglichkeit der Einordnung jenes fruher so breiten Bereiches der Herz- und Gefaßneurosen?

Entscheidend kann die funktionell pathologische Betrachtungsweise gar nicht mehr nervös und organisch voneinander trennen, aher auch nicht funktionell und organisch. Sie ist auf das Geschehen hin geriehtet und ihr adäquat ist allein die Vorstellung, daß aus der gestörten Funktion heraus sich in einheitlicher Entwicklung bis zum groh anatomischen hin reversihle und irreversible Zustandsanderungen ergeben. Darum werde ieh auch später zu entwickeln haben, daß der Begriff der "Betriehsstörung", den ieh dem arztlichen Denken einfugen will, prägnanter ist als der der "Neurose".

Damt wird nicht etwa ein Wort durch ein anderes ersetzt, sondern es sollen damit dem Vorstellen Wege eröffnet werden, die durch die isolierte Betrachtung des Organischen einerseits, des Neurotischen oder Nervosen andererseits hisher verschlossen hlieben.

¹ v. Bergsmann: Klimsch-funktionelle Pathologie des vegetativen Nervensystems. Hdb. d. norm. path. Physicl., Bd. 16, 1. Halite. Berlin: Julius Springer 1930.

Es ist nur logisch, sich von der Betriehsstörung her und durch sie hedingt auch den "Umbau des Betriehes" vorzustellen.

Gerade das ist am Herzen sehr wohl zu zeigen: die idiopathische Herzhypertrophie ist heute zu denken als Arheitshypertrophie des linken Ventrikels, der gegen den Widerstand der Hypertension sein Schlagvolumen auswirft. Noch richtiger vielleicht deutet sie Bohnenkamp als Spannungshypertrophie des Herzmuskels.

Am deutlichsten wird die Insuffizienz des Ausdrucks der Neurosen und die Brauchharkeit des Begriffs der "Betriehsstörung" hei den Rhythmusstörungen des Herzens.

Ohne daß es eines hesonderen Angriffes bedurfte, hat hier die suhtile Analyse, die sich an die Namen Mackenzie, Lewis, Wenckebach, Einthofen, Kraus und Nicolai und viele Andere knüpft, schon allein die Herzneurose erledigt, weil die Scheidung in organisch und funktionell immer mehr scheiterte.

Sieber kann eine infektiöse Myokarditis sieb neben anderen Zeichen durch Extrasystolen dokumentieren, und sieber kann ein Herzinfarkt zum Herzblock führen, aher die gleichen Störungen treten eben auch ohne anafomisch nachweisbare Veränderungen auf, selbst mit der Feststellung eines partiellen oder totalen Herzblocks als Leitungserschworung oder Unterbrechung im Hisseben Bündel ist nicht die Aussage einer organischen Zerstörung gemacht, so oft sie auch gerade beim Block zu finden sein mag. Man beschäftigte sieb mit der Arrbythmia absoluta, es wurde erkannt, daß zu ibr regelmäßig das Flimmern und Flattern der Vorböfe gehört, und suebte nach den Ursachen jener vermehrten Reizbarkeit, die plötzlieb diesen Zustand hervorhringt, man fand, daß die paroxysmellen Tachykardien Häufung von Extrasystolen sein können, aber chenso auch Störung der Reizbildung am Sinusknoten, im Sinne einer Häufung der dort entstehenden physiologischen Reize.

So gliederte man sogar die verschiedenen Formen der ventrikulären, aufkulären und atrioventrikulären Extrasystolen untereinander ab und wurde geneigt, neben den intramuralen Plexns und Ganglienzellen, neben den extrakardialen Förderungs- und Hemmungsnerven mit ihren Beziehungen zu den Zentren und zum Zusammengehen mit gesteigerten Affektsituationen auch an feinste physikochemische Zustandsänderungen in den Muskelfasern zu denken. Je nachdem, ob sie im Keith-Flackschen Sinusknoten, dem Schrittmacher des Herzens, im Aschoffe-Tawaraschen Knoten oder dem Hisschen Muskelhündel lokalisiert sind, machte man sieh, geleitet von myogener oder neurogener Herztheorie die verschiedensten Vorstellungen für die Pathogeness der Rhythmusstände des Erfolgsorgans.

Nur ein Teil jener Betriebsstörungen hat zur Grundlage grob anatomische Läsionen (Entzundung, Schwiele usw.), ein anderer größerer Teil ist unsichtbare biologische "Strukturänderung", wohl so, wie sie uns durch die Ähnlichkeit zwischen Calcium- und Sympathieuswirkung, Kalium- und Vaguswirkung durch S. G. ZONDER anschaulich gemacht ist.

Der Begriff der Betriehsstörung heht die Frageauf, wie weit grob anatomische Veränderungen vorliegen, wie weit feinere Störungen im Sinne der kolloidalen Struktur, wie weit diese sich vergesellschaften mit intramuralen und extrakardialen Änderungen der Nervenfunktion und endlich wie weit nehen anderen zentralen Einflüssen Funktionsänderungen selhst heim Affekt hineinspielen (wie weit Rhythmusstörung Manifestation an einem Erfolgsorgan wäre). Für eine solche Vielheit reicht der Begriff der Herzneurose nicht aus, weil das gleiche Phänomen am Herzen etwa die Extrasystobe "psychogen" wie organisch Grundlagen haben kann, hei beiden ist im Betrieh Störung.

Eine Tachykardie oder Tachykardiebereitschaft ohne paroxysmelle Anfälle sehen wir heim Basedow, auch bei der thyreotischen Konstitution, beim Jodismus, aber auch in der Emotion, vergleichhar der Adrenabn-Tachykardie. Sie ist uns aber auch im Zusammenhang mit dosierter Muskelarbeit noch immer wichtig zur Funktionsprüfung für die kardiovaskuläre Leistung.

Was von diesen nur unvollständig aufgezählten Konditionen gehört in den Bereieh der Herzneurose?

Etwa die thyrcotoxische Tachykardie, die durch Digitalis so schwer zu heseitigen ist oder wirklich nur die "emotionello"?

Es leuchtet ein, daß mit der Einreihung dieser oder jener Form in den Begriff der Herzneurose wenig gewonnen ist, weder vom Standpunkt pathologischer Erkenntnis noch von dem ärztlich-klinischer Beurteilung. Und umgekehrt kann dio Betriehsstörung noch nicht einmal richtig verstanden und heschriehen werden, wenn man sie lediglich unter dem Gesichtspunkt der Störung im Nervensystem sieht.

Das heste Beispiel für Wert- und Berechtigungshegriff der Betriebsstörung finden wir aber hei dem funktionellen Versagen der kleinsten Gefäße, der Capillaren.

Will man dort noch von Neurose sprechen, wo doch nach Krogh gar keino Innervation vorbegt?

Gerade hier aher hat WOLLHEIM ¹ in seinen capillar-mikroskopischen Untersuchungen zur funktionellen Bedeutung der Cyanoso gezeigt, daß eine in der Klinik gar nicht selten zu heohachtende Form allein auf Tonusminderung der Capillaren heruht.

Diese eyanotische Form der Capillarbetriebsstorung findet sieh häufig hei jungen Mädchen und Frauen zwischen dem 13. und 30. Lehensjahr und tritt meist in der Zeit der Menarche auf. Störungen in der Menstruation, häufig auch m Intermediarstoffwechsel (Mugersucht, auch Fettsucht) sind meist als Zeichen der endokrin-humoralen Beziehung vorhanden.

Beine und Arme, besonders die Dorsalseite der Oherarme, Hande und Fuße sind cyanotisch verfarbt. Bei raschem Aufstehen kann es zu Schwindel, Ohn-

¹ WOLLHEIM: Zur funktionellen Bedeutung der Cyanose. Verh. dtsch. Ges. inn. Med. 40. Kongr. Wiesbaden 1928.

Es ist nur logisch, sich von der Betriebsstörung ber und durch sie bedingt auch den "Umbau des Betriebes" vorzustellen.

Gerade das ist am Herzen sehr wohl zu zeigen: die idiopathische Herzhypertrophie ist heute zu denken als Arbeitshypertrophie des linken Ventrikels, der gegen den Widerstand der Hypertension sein Schlagvolumen auswirft. Noch richtiger vielleieht deutet sie BOHNENKAMP als Spannungshypertrophie des Herzmuskels.

Am deutliehsten wird die Insuffizienz des Ausdrucks der Neurosen und die Brauchbarkeit des Begriffs der "Betriebsstörung" bei den Rhythmusstörungen des Herzens.

Ohne daß es eines besonderen Angriffes bedurfte, hat hier die subtile Analyse, die sieh an die Namen Mackenzie, Lewis, Wenckerach, Einthoffen, Kraus und Nicolai und viele Andere knüpft, schon allein die Herzneurose erledigt, weit die Scheidung in organisch und funktionell immer mehr scheiterte.

Sieber kann eine infektiöse Myokarditis sich neben anderen Zeichen durch Extrasystolen dokumentieren, und sieher kann ein Herzinfarkt zum Herzblock führen, aber die gleichen Störungen treten eben auch ohne anatomisch nachweisbaro Veränderungen auf, selbst mit der Feststellung eines partiellen oder totalen Herzblocks als Leitungserschwerung oder Unterbrechung im Hisschen Bündel ist nicht die Aussage einer organischen Zerstörung gemacht, so oft sie auch gerade beim Block zu finden sein mag. Man beschäftigte sieh mit der Arrhythmia absoluta, es wurde erkannt, daß zu ihr regelmäßig das Flimmern und Flattern der Vorhöfe gebört, und suehte nach den Ursachen jener vermehrten Reizbarkeit, die plötzlich diesen Zustand bervorbringt, man fand, daß die paroxysmellen Tachykardien Häufung von Extrasystolen sein können, aber ebenso auch Störung der Reizbildung am Sinusknoten, im Sinne einer Häufung der dort entstehenden physiologischen Reize.

So gliederte man sogar die verschiedenen Formen der ventrikulären, aurikulären und atrioventrikulären Extrasystolen untereinander ab und wurde geneigt, nehen den intramuralen Plexus und Ganghenzellen, neben den extrakardialen Förderungs- und Hemmungsnerven mit ihren Beziehungen zu den Zentren und zum Zusammengehen mit gesteigerten Affektsituationen auch an feinste physikochemische Zustandsänderungen in den Muskelfasern zu denken. Je nachdem, oh sie im Keith-Flacksehen Sinusknoten, dem Schrittmacher des Herzens, im Ascnoff-Tawaraschen Knoten oder dem Hisschen Muskelhündel lokalisiert sind, machte man sich, geleitet von myogener oder neurogener Herztheorie die verschiedensten Vorstellungen für die Pathogenese der Rhythmusstörungen. Aber üherall üherschneiden sich neurogene Momente mit dem Zustande des Erfolgsorgans.

Nur ein Teil jener Betriehsstörungen hat zur Grundlage groh anatomische Läsionen (Entzundung, Schwiele usw.), ein anderer größerer Teil ist unsichthare hiologische "Strukturänderung", wohl so, wie sie uns durch die Ähnlichkeit zwischen Calcium- und Sympathieuswirkung, Kalium- und Vaguswirkung durch S. G. ZONDEK anschaulich gemacht ist.

Solehe pbysikoebemischen Zustandsänderungen sind auch sonst beim Herzmuskel sehr wohl vorstellbar. Das Versagen des Kreislaufs von Diabetikern, auch ohne jedes Zeichen von Coma und ohne Insulinbebandlung hat wohl damit etwas zu tun, wobei man weniger an die Glykogenverarmung der Herzmuskelfaser denken sollte.

Andererseits bleibt auffällig, wie Kuren von intravenösen Zuckergaben (10 eem, 20—40 proz. jeden zweiten Tag bis zu 15 Spritzen) den Herzmuskel gunstig beeinflussen. Sie bewirken eine erhebliehe Flussigkeitsversehiebung in den Geweben und dürfen also aueh niebt einfach als eine Auffällung der Muskelglykogenreserven angeseben werden, zumal offenbar das Muskelglykogen lange niebt die Labilität zum Blutspiegel hin besitzt, wie das Leberglykogen. Das bat Brentanol an meiner Klinik zeigen können. Aber aueb die Hypertonie der Lösung reicht zur Erklärung ihrer günstigen Wirkung allein wohl nicht aus, da andere bypertonische Lösungen nicht denselben Erfolg hahen.

So mogen gewisse Gruppen als "vasomotorische Neurosch", zu denen nicht nur Akrocyanosen bis zum Morhus Raynaud — selbst mit Gangran gehören, weiter in der Klinik gefuhrt werden. Die Erfolge der Sympathektomie stützen sogar diese Eingbederung; wenn aber manchmal Pituitrin oder Padutin (Kallikrein) Erfolge zeitigt, helehrt das uns pathogenetisch, daß auch hier nicht die neurale Ätiologie isohert gesehen werden darf.

Bei den "lokalisierten Betriehsstörungen des Kreislaufs" muß alles in Betracht gezogen werden, was fur die funktionelle Pathologie der Gefäße neural, bumoral und kreislauf-dynamisch wirkend ist. Auch hier ist also "Neurose" ein zu einseitiger Begriff, der dem umfassenden Verstehen der "Störung des Betriebes" einengend im Wege stebt.

Literatur.

- EDENS: Pathogenese und Klinik der Angina pectoris. Verh. dtsch. Ges. inn. Med., Wiesbaden 1931.
- KOHN, H. Zur Angma pectoris. Verh, dtsch. Ges. inn. Med., Wiesbaden 1931; s. a. in BRUOSCH: Erg. Med. IX, 1926. KUTSCHEPA, Auguspagev. Pethologische Anatomie und Theorie der Angins pectorie. Verb.
- KUTSCHERA-AICHBERGEN: Pathologische Anatomie und Theorie der Angina pectoris. Verh. dtsch. Ges. inn. Med., Wiesbaden 1931.
- REIN, H.: Die Physiologie der Coronardurchhlutung. Verh. dtsch. Ges. inn. Med., Wies-baden 1931; s. a. AEDERRALDENS Hdb. d. biol. Arbeitsmethoden V, 8, S. 693.
- ROSENBLATH: Über die Entstehung der Hirnblutung bei dem Schlaganfall. Disch. Z. Nervenheilk. Bd. 61, S 10.
- VOLHARD, F.: Nieren und ableitende Harnwege. Hdb. d. inn. Med. v. Bergmann Stahelin, Bd. 6, S. 1 u. 2 (2. Aufl.). Berlin: Juhus Springer 1931.
- WENCKEBACH: Klinik und Wesen der Angma pectoris. Vortr. Ges. f. inn. Med., Wien 1924 (M. Perles); Munch. med. Wschr. 1928.

¹ BRENTANO: Untersuchungen uber die Beziehungen der Kreatinurie zum Muskel-glykogen. Arch. f. exper. Path. Bd. 163, H. 1/2, 1931.

machtsanfällen und migräneartigen Kopischmetzen bis zu Meniere-ähnlichen Bildern kommen. Es sackt dabei 1—2 Liter Blut in die atonischen Capillarplexus ab.

Mit dem Capillarmikroskop sieht man dabei nichts anderes als die anch sonst der Cyanose entsprechende Erweiterung des subpapillären Plexus. Nur, daß hier nieht eine regulative Steuerung wie etwa hei der Dekompensation mit der Veränderung der zirkulierenden Blutmenge und Auffullung der Hautdepots gefunden werden kann.

Es sind stets herzgesunde und, abgesehen von der Cyanose und den subjektiven Beschwerden, leistungsfähige, jeder Muskelarbeit gewachsene Menschen.

Hier weist wohl die Pathogenese am eindeutigsten auf Betriebsstörungen humoraler oder endokriner Art im vegetativen System hin, kaum jedoch neuraler Art,

Auch an schlechterem Rucktransport des Blutes im Sinne des Typus der Kreislaufschwachen von Wenchebagn wird man dabei gelegentlich zu denken haben. Die gleiche Störung — nur exogen bedingt — kann man häufig hei Angehörigen jener Berufe finden, die wie Waschfrauen oder Metzger ihre Hände viel in kaltes oder heißes Wasser tauchen müssen. Ich sah dauernde Cyanose mit Ödem der Unterschenkel jahrelang fortbestehend bei einem Secoffizier, der während der Skagerakschlacht Tage hindurch in Nässe und scharfem kaltem Wind die Kommandobrücke nicht verlassen batte — er war sonst und besonders in bezug auf sein Herz völlig gesund.

Eine andere Form der Capillarbetriebsstörung bat Wollheim mit Meyer-Brodnitz¹ an einer Gewerhekrankheit der Schuhmacher studiert.

Hier kommt es durch ständige Erschütterungen der Hände bei dauernder Arheit einer rhythmisch klopfenden Maschine allein durch den mechanischen Reiz zu anhaltender Capillarzusammenziehung. Bei solchen Arbeitern seben die Hände dann blaß aus und fühlen sich kalt an, Als endogene Form entspräche dieser Capillarbetriebsstörung etwa der "doigt mort".

An solehen Beobachtungen mag man meine Ablehnung der Identifikation von "Betriebsstörung" und "Nenrose" versteben.

Auch sonst aber scheitert das dualistische Einteilungsprinzip nervös und organisch bei Störungen in der Herz- und Kreislaufleistung.

Ein organischer Befund am Herzen ist bei einer Coffein- oder selbst der gefährlichsten Digitalisintoxikation ebensowenig durch den klinischen Herzhefund unmittelbar erweisbar wie bei der Thyreotoxikose, ja, er ist nicht vorbanden. Es können noch zahlreiche andere humorale Momente, durchaus nicht nur chemische Substanzen, den Herzmuskel in seiner Leistung beeinflussen.

WENCKEBACH bat gezeigt, daß bei der Beri-Beri veränderte Quellungszustände der Herzmuskulatur allein bis zum völligen Versagen des Herzens, ja zum Kreislauftod führen können.

^{. 1} WOLLHEIM: Capillarfunktionsstörung als Berafskrankheit durch Schuhanklopfmaschinen. Zbl. Gewerbehyg. Bd. 6, H. 9, 1929 (mit Dr. Meyer-Brodnitz).

Suchen wir fur die Physiologie und Pathologie der Funktion des Kreislaufs nach dem Prmum novens der gesamten "Technologie" (Beruz) der normalen Blutversorgung, so wird man den Gewebsbedarf in den Mittelpunkt stellen, fur seine Befriedigung dient alle Kreislaufsleistung. Und das um so mehr, wenn man erkennt, wie relativ wenig Bedeutung die geänderte Form des Motors für die Störung der Funktion hat oder —anders nusgedruckt —, daß der Herzklappenfehler selbst oft nieht erster und auch nieht letzter Anlaß der Dekompensation ist.

Man erinnere sich nur, daß sogar in Friedenszeiten die Diagnose einer Aorteninsuffizienz noch nicht ausreichte, im einen Rekruten dienstuntauglich zu machen, und wieviele Klappenfehler an der Mitralis oder auch in der Aorta kennt nicht jeder erfahrene Arzt, die — zufallig diagnostiziert — jahre- und jahrzehntelang bestanden, ohne ihre Trüger irgendwie zu bekistigen. Die Dekompensation wird immer erst durch einen besonderen Anlaß herbeigeführt, diese meine Auffassung halte ieh für ärztlich wesentlich, sie liegt noch nicht im klaren klinischen Bewußtsein unserer Zeit.

Wie beim kompensierten Hypertoniker ist beim kompensierten Klappenfehler der Gesamtorganismus und bevonders der Kreislauf funktionell der veränderten Lage angepaßt und stellt eine neu einregulierte, betriebsbrauchbare Anlage dar.

Erst eine neue funktionelle Belnstung, mag sie von mißen herangetragen sein oder im inneren Getriebe begrundet, bringt auch beim Klappenfeller oder Hypertonus wie beim gesunden Herzen — nur leichter an dem reparierten System — die Gefahr der Regulationsstorung, der Dekompensation. Nach den Momenten, die noch hinzukommen mussen, ehe die Storung der Funktion eintritt, also nach der Auslosing der Dekompensation zu forschen, scheint mir eine bisher oft vernachlassigte wiehtige Frage für die Erkenntnis der Bedingtheiten des Kreislaufversagens.

Es schemt mir fast vergessen, daß Friedrich Kraus schon von Graz her in der "Ernudung als Maß der Konstitution", und noch betonter 1923 den "aktiven Eigenbetrieb der Gewebe" als dasjenige herausgearbeitet hat, was die Forderung an den Kreislauf stellt und was die Insuffizienz des Kreislaufapparates in der Pathologie charakterisiert. Sein Schuler Plesch hat in seiner "Hämodynamik" grundlegend vom Dynamischen aus das Kreislaufverhalten verstanden, was int fortschreitender Methodik nun einwandfreter nachzuweisen gelingt. Diese prinzipiell neue Einstellung sollte nicht vergessen werden. Schon Eduard Pfeluger hat es klar formuliert, daß der Samerstoffbedarf der Gewebe es ist, der die Leistung des Kreislaufs fordert und ahnlich entstammt das Schlagwort der "Protoplasmadynamik" Оттома Rosenbachs einer solchen Anschauung vom Zweck des Kreislaufverhaltens erfullt es diese Forderung vollstandig, besteht Sniffizienz, erfullt es sie micht, ist Insuffizienz gegeben.

Wir trennen meht mehr Dekompensation und Insuffizienz begrifflich allzu scharf, wenn auch die Dekompensation voraussetzt, daß zuvor etwas kompen-

Kapitel 13.

Kompensation und Dekompensation des Kreislaufes.

Herzmuskel und Peripherie und ihre Bedeutung für die Dekompenaation. — Kreislauf und Muskelehemismus. — Die Blutdepots. — Der Begriff der zirkulierenden Blutmenge. — Dio Kreislaufzeit. — Dio Strömungsgeschwindigkeit. — Plus und Minusdekompensation. — Die Hauptursachen des Kreislaufversagens. — Die Differentialdiagnostik der Dekompensationen in der Praxis. — Digutalistherapie. — Dio Therapie der Rhythmusstörungen des Herzens. — Der Kauffmanstörungen des Herzens. — Der Kauffmansche Wasserversuch. — Zur postoperativen Kreislauftherapie.

Bei der Begriffssetzung Kompensation und Dekompensation des Kreislaufes hat Ludwig Traude wohl vorwiegend an die Klappenfehler des Herzens gedacht. Aber längst haben sich jene Begriffe genähert dem der "kardiovasculären Insuffizienz" des Kreislaufsystems üherhaupt, in dem die eigentlichen Klappenfehler des Herzens statistisch und praktisch nur eine wichtige Minorität darstellen, während die Majorität im Kreislaufversagen dem Hypertonus mit und ohne Schrumpfniere zugehört und jener anderen Gruppe, bei der wir ehenfalls von Kompensation und Dekompensation des Kreislaufs sprechen können, dis sich vor allem aus Basedow, Emphysem und Kyphoskoliose, also reeht verschiedenen Betriehsstörungen zusammensetzt.

Bei einer funktionellen Betrachtungsweise des Kreislaufversagens — und aus ihr sind ja auch Traunes Bezeichnungen entstanden — darf nicht mehr das Herz allein als der Motor herausgehohen werden, ein noch immer tief eingewurzelter Fehler des isolierenden Denkens in der Medizin. Zu eng ist der Gesamtkreislauf in regulatorischer Wechselbeziehung in sich verhunden: Motor oder Pumpe, Atemzentrum, Vasomotorenzentrum und vor allem die gesamte Gefäßhahn, ja alle Gewehe mit ihrem wechselnden Bedarf für Sauerstoffversorgung, Abtransport der Kohlensäure, Versorgung der Muskelmaschine durch Zucker, als "dem Betriebsstoff", Abtransport der nicht zur Resynthese verwendeten Milchsäure. Es seien nur noch der Wasserwechsel der Gewebe und der Ionenaustausch in der Peripherie von allen übrigen Korrelaten einer einbeitlichen Kreislauffunktion genannt.

¹ v. Bergmann, G.: Zum Problem der Kompensation und Dekompensation. Dtsch. med. Wechr. 1930, Nr. 14.

Atemzentrum das einzig Maßgehende, sondern die Regulation der Blutverteilung, die Aufrechterhaltung oder das Versagen des Vasomotorentoms und besonders die Wirkung mittels der regulatorischen Herznerven von den Hutzentren aus, sind wesentlieh fur das Verhalten des zentralen Motors, nlso des Herzens selbst.

Hier wieder versucht man gerne die Trennung des Versagens des Motors für das arterielle Blut, also des liuken Herzens, vom Versagen des rechten Herzens, dem Motor für das venose Blut, vorzunehmen — sind doch beide Apparate bei niederen Tieren nicht als Doppelmotor ortlich verenigt. Dort gibt es ein arterielles und ein venoses raumheh getrenntes Herz Auch nach der Zusammenlegung des Betriebes in ein einziges Organ haben die beiden Teile recht verselbiedenartigen Leistungsanforderungen zu genugen.

Deunoch sollte die Klunk wissen, wie irreleutend es sehr oft ist, am Krankenbette die Insuffizienz des linken oder rechten Herzens zu scharf abzugrenzen und dir etwa als dritten Typus die rein vasculare Insuffizienz, das Versagen des peripheren Kreislaufs, entgegenzustellen. Die Integration der Funktionen des Kreislaufsystems insgesamt ist unlosbare, korrelative Einleit,

In einem großangelegten Referat über die Dynamik der Klappenfelder auf dem Internistenkongreß 1930 hat auch v. Ronnens seine Darstellung mit Recht weit über das Problem der Klappenfelder hinausgeführt und das Ineinandergreifen aller Koeffizienten zu erfassen gesucht, doch aber am Schlinß unter Zuruckdrangung der zu aktuellen Überbetonung der peripheren Momente dem Herzen selbst die überragende Rolle hei der Dekompensation wieder zuteil werden lassen,

Aber gerade v. Romeno lat lange zuvor in der Pragung des Begriffes vom akten Kreislaufversagen beim Infekt mit Parssien das Versagen der Periphene fur die Klinik erst gelaufig gemacht Jenen Zustand, bei dem ein vollkommen leistungsfahiges Herz in seiner Leistung — dem Minutenvolumen — jah versagt, weil der Menseh im akuten Visomotoreukollaps "sieh in die Peripherie verblutet". Es stromt zu wenig Blut in der Zeitemheit zurück, das Herz schlagt gewissermaßen leer, weil unter sinkendem Blutdruck sich alles Blut in der Peripherie, namentlich im Splanebnicusgebiet angehauft hat —, wie bei einer Vorblutung, aber innerhalb der Gefaße, kommt es zu diesem "Versacken der Blutdnenge in die Peripherie".

Diese klassische Lehre wird in der Gegenwart weiter erganzt durch neuartiges Erkennen, wenn wir jetzt nicht mehr wie fruher aunehmen, daß die Vasiomotoronzentren im Infekt allein vergiftet seien, sondern glauben, daß körpereigene, histaminahnliche Zerfallsprodukte, die unmuttelbar an der Peripherie angreifen, die Blutstagnation des peripheren Kreislaufs vermehren. Hier krupft
die Lehre an, die in meiner Klink entwickelt wurde (Wolliem¹), daß auch in
geringerem Grade chronische Blutversackungen vorkommen, die wie ein obronischer Kollaps als "Herzschwache" impomeren bei in Wahrheit völlig gesundem
kräftigem Herzen (Minusdekompensation).

¹ WOLLHEIM: Zur Funktion der subpapillären Gefäßplexus in der Haut Klin. Wschr. 1927, Nr. 45.

siert wurde. Das braucht aber durchaus nicht nur ein Ventildefekt zu sein, auch ein Emphysem, eine Kreislausbeanspruchung durch Hyperthyreose oder ein Hypertonus wird zunächst kompensierend ausgeglichen, das Versagen wird meist erst sekundär sein. Dann ist es "Dekompensation".

Erpinger hat mit seiner Hypothese die Protoplasmadynamik in ihrer Bedeutung für den Kreislauf dahin erweitert, daß er, angelsächsischen Arbeiten folgend, den gestörten Muskelehemisnuns, also den großten peripheren Faktor des Bedarfs, in den Vordergrund des Kreislaufversagens stellte. Wohl schien es ihm so, als wenn Störungen im Muskel selbst geradezu Ursache der Dekompensation sein sollten, indem unbekannte Muskelschädigungen alle quergestreiften Muskeln unökonomisch arbeiten ließen. Nicht mehr 4/5 der nach der Zuckung entstehenden Milchsäure werden zu Glykogen resyntbetisiert, dadurch entsteht eine Überladung mit sauren Stoffwechselschlacken, vorwiegend der Milchsäure, das Säurehasengleichgewicht gerät in Gefahr und die "kardiale" Dyspnoe mit ihrer Abrauchung der Kohlensäure, ist dann die erste sehnelle Regulationsmaßnahme, um der drohenden Aeidose entgegenzuwirken. Aber bald hat Eppinger wohl auch selbst eingesehen, daß gene Störungen im Muskel, die seine Versuebe nachwiesen, nicht als das Primäre schlechterer Kreislauftätigkeit in Frage kommen, sondern vielmehr deren Folge sind.

Wie Krogh nachwies, sind in der Ruhe im Muskel zablreiche Capillaren leer und werden erst bei Arbeit durelistromt; beim versagenden Kreislauf kann die Blutzinfuhr ungenugend werden, dann muß das Mißverhältnis zwiseben Angebot und Nachfrage von Sauerstoff zu jenem veränderten Chemismus im Muskel führen, der sieh als Acidosegefahr am so empfindlichen Atemzentrum und den Vasomotorenzentren auswirkt, primar oft hervorgerufen, weil der Herzmuskel nicht mehr die Sauerstoffmengen, d. h. die Blutmengen, auswirft, die bei erböhtem Anspruch an die Muskelmaschine von der Peripherie angefordert werden, das Minutenvolumen bleibt hinter der Anforderung quantitativ zuruck.

So meint auch v. Romberg: jene "Stoffwechselstorung der Muskeln ist also eine Folge veranderter Herztätigkeit".

Beckmanns Einwurf, daß eine gestaute Leber eine verringerte Fahigkeit zur Milchsäureverbrennung haben kann und so die nachgewiesene Milchsäureanhäufung im Kreislauf Dekompensierter auch ohne mangelhafte Resynthese im Muskel zu verstehen sei, zeigt nur weiter, wie eng verflochten jene Regulationsstorungen sind Die Tatsache der Milchsaureanhäufung im Blut bleibt bestehen Wie weit die mit Blut ungenugend versorgte Muskelmaschine, wie weit wirklich die Stauungsleber die Schuld daran trägt, ist aher hier nicht das Wesentlichste.

Uns genugt, festzustellen. auch die Peripherie ist keine Einheit. Nicht nur die Muskelmaschine und ihre optimale Durchblutung für die jeweilige Leistung mussen in Betracht gezogen werden, sondern ebenso die Funktion anderer Organparenchyme, besonders der Leber und Niere.

Auch bei den Hirnzentren ist keineswegs die Kohlensaure- und Milchsaureuberladung in der Wirkung auf das besonders empfindlich auf Mangel reagierende oxydverfahren besser geeignet ist, die wirkliebe, sehneller zirkuherende Blutmenge zu erfassen. Wollnein lehnt mit Stebeck die Gasmethode beim Kreislaufkranken ab, da sie in dem durch Langenstauung veränderten Gasuntanisch einen zu großen Felder mit sich bringe und keine Ruckschlusse auf die Verhältnisse beim Gesunden zulasse. Trotz des lebhaften Streits sind die verschiedenen Untersucher aber sehhelblich mit beiden Methoden zu Feststellungen gekommen, die sich nicht fundamental untersicheden die Schulen Erfenogens, WENCKERACHS, THANNIAUSERS) Das zeigt, wie mit scheint, am besten, daß beide Verfahren ausgelehen, um den Nichweis zu führen, daß Veränderungen der zirkuherenden Hauptmene des Blutes in der Patholegie des Kersplaufs eine wichtige Rolle spielen.



Abb 66. Blasse Haut Handrucken Enge Ludcapillaren Keinesubpapillären Plexusgefäße sichtbar



Abb 67 Rote Haut Handrücken des gleichen Pat wie Abb 68 nach warmen Handlad Zahlreiche welto Endeapillaren, keine subpapillaren Netze sichtbar



Abb 68 Starke Cyanose Handrücken eines Falles von angeborener Pulmonalstenose (Morbus coerulens) Stark erwelterte auhpapilläre Piegus



Abb 69 Mäßige Cyanose Unterschenkel, liegend Mittalinsuffizienz Maßige Erweiterung der subpapifaren Pletus bereichtischer Fullung von Netzgefäßen



11. 40 0001-10. ...

Zunachst heß sich erweisen, daß es einen gewissen "basalen" Wert der zirkulerenden Blutmenge gibt, wenn man sie beim liegenden nichternen Menschen in vollkommener Korperruhe hestimmt. Dieser Ruhewert bleibt annahernd konstant, aber unter den verschiedensten funktionellen normalen Einflussen treten auch heim Kreislaufgesunden Abweichungen auf So Verminderung: manchmal schon beim Stehen oder Sitzen, und regelmaßig im Schlaf. Vermehrung dagegen hei Muskelarbeit und zu Maßnahmen der Wärmeregulation, hei heißenBadern, wie beim Fieber. Auf Pharmaka hut, wie Digitalis: Vermin-

Es ist historisch reizvoll, festzustellen, daß Harvey schon einen zeitgenössischen Gegner in Riolan hatte, der seiner genialen neuen Lehre vom Blutkreislauf entgegenhielt, daß nicht das gesamte Blut sließe, sondern nur etwa die Hallte, während der Rest in den Wurzelgebieten der Vena portae — also dem Splanchnicusgebiet — und dem der großen Hohlvenen liegen bleibe und in keiner Weise an der Zirkulation teilnähme.

Heute ist durch Barcroff, wenn auch in anderer Formulierung und auf anderem Wege, gefunden, daß die Milz ein "Depotorgan" für das stagnierende Blut ist. In ihren Sinus lagert das Blut wie in Sümpfen, kann aber durch die glatte Muskulatur der Milz wieder ausgepreßt und jederzeit auf adäquate Reize in die schnell zirkulierende Blutmenge ausgeworfen werden.

Ein, mindestens fur den Mensehen, noch weit umfangreicheres Depotorgan hat Wollheim¹ bereits 1927 für die Haut nachgewiesen, das ist jetzt von so vielen Seiten bestätigt, daß Wollheims Verdienst darüber nicht vergessen werden sollte, das Romberg voll anerkannt hat, während andere Autoren der letzten Zeit es ganz übersehen. In den "subpapiliären Plexus" der Haut stagmert das Blut zwar nicht vollig, es befindet sich aher im Gegensatz zur schnellen Bewegung in den Haarnadelschlingen der Hautcapillaren in ganz langsamer Fortbewegung. Die Blutgesehwindigkeit ist in den Plexus etwa noch 5—10fach so langsam wie in den Endeapillaren. Das läßt sich im Capillarmikroskop leicht beobachten. Wie groß die Unterschiede der Durchhlutung und Füllung von Plexus und Capillarschlingen sein können, zeigen einige Photogramme aus der Arbeit Wollhießen. (Ahb. 66—70). Diese Befunde sind in der Zwischenzeit mit ganz anderer Methode von Barcroft, Benatt u. a. hestätigt worden.

Die "fluchenhafte Cyanose" der Haut ist Ausdruck dieser Stagnation in den Plexus. Es ist kem Zweifel, daß nehen Milz und Hautorgan auch jene Wurzeln des Pfortadergebietes von Riolan, auch die Leber (Wollheim, Graß, Janssen und Rein) und die Lunge (Hochbein und Keller) unter Umständen eine große Rolle als Depotorgane spielen. Indessen braucht nicht eine jede große Stauungsleher nur in solcher Weise stagmerendes Blut zu enthalteu, sie kann auch überfullt sein mit schnell zirkulierendem Blut, gerade wie der rechte Vorhof Dann hat sie keineswegs die Depotfunktion im Sinne Wollheims.

Die wechselnden Mengen von Blut, die sich an der schnelleren Zirkulation beteiligen, hat Wollheim auf breiter Basis mit der Trypanrotmethode am kreislaufkranken Menschen erschlossen

Es soll hierweder auf die Einzelbeiten der Methode näher eingegangen werden noch auch auf die Diskussion, die sich darüber entsponnen hat, ob die Trypanrotmethode oder das Kohlen-

¹ WOLLHEIM, E. Zur Funktion der sabramflären Gefälphexus in der Haut. Klin. Weshr. 1927, Nr. 45. — Zur funktionellen Bedeutung der Cyanose. Z klin. Med. Bd 108, 1928; Verh. dasch Ges inn. Med. J. Wiesbaden 1928. — Die Bestimmung der zirkuherenden Blutmenge. Z. klin. Med. Bd. 108, H. 4, 1928. — Die zirkuherende Blutmenge und ihre Bedeutung fur Kompensation und Dekompensation des Kreislaufs Ebenda Bd. 116, H. 3/4, 1931.

sieh die gesamte Blutmenge oder wenigstens ihr größter Teil in sehneller Zirkulation.

Hier mussen noch eine Reihe von Einwendungen und Mißverständnissen aufgeklärt werden. Zunachet jene Frage, die Goldscheiden stellte: wenn man anfinge, von zwei oder gar drei Stromungsgeschwindigkeiten zu sprechen, die gleichzeitig im Organismus vorhanden seien — namlich die stagnierende, das langsamer und das schneller fließende Blut - wie viele Tempi mochten da noch folgen?

Ich hoffe, ietzt klargemacht zu haben, daß sehon beim suffizienten Kreislauf die Hauptstromung in ihrer Geschwindigkeit stetig wechselt und in den verschiedensten Gebieten weitgehend variiert. Man denke z. B. an die Strömung im Gebiet der Vena portarum, in dereu Stamm sich das Blut aus den venösen Anteilen der Capillaren des Mesenterialgebietes vereinigt, um sieh dann aus diesem breiten venosen Strom ein zweites Mal innerhalb der Leber in den Ästen der Vena portarum in ein Capillargebiet zu verzweigen. Das Blut in den Capillaren der Arteria hepatica hat in der Leber eine mehrfach großere Gesehwindigkeit als in jenen portalen Capillarverzweigungen. Wollings und Lange baben mittels einer vollautomatisch registrierenden Methode in Anlehnung an das Verfahren von Stewart die Durchblutungsgeschwindigkeit einzelner Organe experimentell ermittelt und kommen, wie die nachfolgende Tabelle zeigt, zu Zahlen. die gut mit den wenigen Werten übereinstmi-

men, die die Physiologie bisher kannte

Die langsame Strömung jener portalen Capillargebiete hat wold den Sinn, die Kohlehydrate und Eiweißabbauprodukte, die aus dem Darm der Stoffwechselzentrale in der Leber zugefuhrt werden, den Leberepithehen zum assimilatorischen Aufbau von Eiweiß und Glykogen, eine moglichst lange Zeit nahezubringen.

In der Aorta und in den großen Arterien

Tabelle. Durchblutungsgeschwindig. keiten einzelner Organe (nach Wolfugty and Laxor)

(macii .vominata dila mande).	
Organ	Mittelwert
Lunge	5,3 sek.
Niere	3,7
Hinterbein	7,6
Splanchnicusgebiet	5,2 ,,

ist die Stromungsgeschwindigkeit weit großer als in den Venen, am langsamsten ist sie wahrscheinlich in den Capillaren.

Endlich andert sich die Stromungsgeschwindigkeit - auch wenn wir nur den Hauptblutstrom weiter beachten - unter der Funktion des Gesamtorganismus, namentlich seiner auf die Schnelleistung der Lokomotion und der außeren Energieentfaltung (Miskelkraft) eingestellten Muskelmaschine.

Jedenfalls kann es sich also dort meht um eine zahlbare Anzahl von Geschwindigkeiten handeln, wo ein stetig wechselnder Fluß, reguliert vom Bedarf. herrscht.

Was von der Hauptstromung gilt, gilt aber erst recht von der im Prinzip langsameren Zirkulation des Depotblutes. Auch hier sind verschiedene Grade und em standiges Wechseln in der Stromungsgeschwindigkeit ohne weiteres anzunehmen

derung; auf Campher, Cardiazol, Coffein, Strychnin: Zunahme. Auf hermonale Reize, auf ${\rm O_2}$ - und ${\rm CO_2}$ -Atmung, Üherventilation und sehließlich auch auf Beschränkung von N und NaCl rengiert der Organismus des Kreislaufgesunden mit einer bestimmten charakteristischen Verschiebung der zirkulierenden Blutmenge. Zwar laßt sieh nicht immer die Wertigkeit des einzelnen Reizes in der Größe des Effektes vorhersagen, aber stets ist die Richtung der Wirkung eindeutig.

Beim akuten Histamin- und Peptonshock, also einem Zustand, der dem akuten Vasomotorenkollaps entsprieht, sehen wir eine Verkleinerung der zirkulierenden Blutmenge. Oben streiften wir, daß solche Kreislaufzustände nicht nur als akute existieren, sondern auch chronisch eine zu kleine zirkulierende Blutmenge vorhanden sein kann. Gerade nach Infekten, auch noch in der Rekonvaleszenz, ist das zu konstatieren, auch bei Endokarditiden, und etwa bei Emphysematikern mit ihrer chronischen Bronchitis findet sich oft ein solches Verhalten. Es ist verkehrt, beeinflußt von der älteren Lehre, in das Schema zu verfallen, eine kleine zirkulierende Blutmenge sei vaseuläre Dekompensation. Sie findet sieh eben getade auch bei sieher organisch kranken und versagenden Herzen, wie etwa bei einem Herzinfarkt nach einem Angina-pectoris-Anfall. Die physiologischen Analoga zu diesem Kreislaufversagen sind der Schlaf und die alsolute Körperrule. Auch der kompensierte Kreislaufkranke hat eine zirkulierende Blutmenge, die meist sehon an der unteren Grenze der Norm heet.

Im Zustand der Dekompensation kann die zirkuherende Blutmenge weiter sinken. Wolliebm spricht hier von einer Minusdekompensation, ein Zustand, der offenbar in manchem dem ähnelt, was als "Kollapsdekompensation" von Eppinoen und semen Mitarbeitern Laszlo und Schuermerker erst nach Wolliem beschrieben ist. Bei der Prägung des Ausdrucks schwebt aber diesen Autoren offenbar mehr der akute Zustand vor. Auch wir möchten den Begriff "Kollaps" nur fur den akuten Zustand mit Senkung des arteriellen Druckes mit kleiner zirkulierender Blutmenge reservieren, wobei nach Hochrein und Mexer (Klinik Morawitz) die Venen kontrahiert sind, so daß zu wenig Blut zum Herzen zurückfließt, das Herz entsprechend auch zu wenig auswirft, dadurch die Arterien schlecht gefüllt und sekundar kontrahiert sind, nur die Capillaren sind weit, weil sie sich venenwärts nicht entleeren können, und so füllen sich die Sumpfgebiete, deshalb sinkt die schneller zurkulierende Blutmenge.

Der vermindert zirkulierenden Blutmenge steht die hohe zirkulierende Blutmenge gegenüber: Das Depotblut wird in die sehnellere Zirkulation geworfen.

Das ist bei Muskelarbeit und bei Erwärmung der normale physiologische Vorgang.

Über die Norm hinaus geht dieses funktionelle Verhalten aber bei vielen Dekompensierten, besonders beim Hypertonus, aber auch meist bei dekompensierten Vitien. Die Depots werden mehr oder weniger entleert, und es befindet Überdies haben Wollhelm und Lange im Tierexperiment gezeigt, daß die Differenzen zwisehen verschiedenen Gefäßprovinzen — natürlich stets unter gleichen Bedingungen — so regelmäßig sind, daß sie die Einwande gegen das Verfahren verringern. So differiert z. B. die Kreislaufszeit zwischen Arm und Bein konstant um etwa 2 Sekunden.

Wieweit es allerdings möglich sein wird, von der gemessenen Große der Kreislaufszeit auf das Herzmuutenvolumen im Sinne der Virnordbrischen Formel zu schließen, vermag man heute noch nicht zu sagen. Es wird darauf anksommen, festzustellen, wie weit die Bezielungen zwischen dem sehnellst zirkuherenden Blutstropfen und der mittleren Unlaufsgeschwindigkeit des Blutes im Gesamtkreislaufsystem und den einzelnen Organen konstant sind. Nach den experimentellen Befunden von Wolllich und Lande ist auch das weitgehend der Fall.

Wir danken aber schon heute dieser Fluoresceinmethode klarere Vorstellungen des Strömungstempos beim normalen Menschen, und gerade auch bei verschiedenen kardio-vasculären Funktionszuständen.

In Übereinstimmung mit Angaben alterer Untersucher mit anderen Methoden ergibt sich beim gesunden, nuchternen, erwachsenen Menschen eine Kreislaufzeit von 20—25 Sekunden.

Dieser Wert kann über- und unterschritten werden.

Bei starker Arbeitsleistung kommt es zu einer Beschleunigung der Kreislaufszeit. Bei kardio-vascularer Dekompensation ist sie verlangsamt (30, selbst bis zu 70 Sekunden) Diese Verlangsamung findet sieh jedoch nur bei jener Form der Kreislaufinsuffizienz, die wir als "Plusdekompensation" kennengelernt hahen. Jenem Zustand also, der durch die große zirkulierende Menge gekennzeichnet ist.

Bei der Minusdekompensation ist die Kreislaufszeit dagegen normal oder nur wenig verlangsamt.

Im Fieber und beim Morbus Basedow tritt eine meist sehr erhebliche Beschleunigung ein, wie sie sehon Plesch angenommen hatte, dessen "Hamodynamische Studien" wegen nicht so wesentlicher methodischer Einwande entschieden viel zu wenig Beachtung gefunden haben.

Beim Basedow finden sich Werte his zu nur 8 Sekunden. Sogar noch bei den leichtesten Formen des Basedow, vom Basedowoid bis zur thyreotischen Konstitution kann man diese beschleumgte Kreislaufszeit feststellen. Man kann das analog dem vermehrten Sauerstoffbedarf bei Muskcharbeit so auffassen, daß die erhöhten Oxydationen in allen Organen hei der Thyreotoxikose solche erhöhten Anforderungen stellen, daß das Minutenvolumen zunimmt, um großere Blutmengen in der Zeitenheit mit großerer Gesehwindigkeit der Peripherie zur Verfugung zu stellen. Auch hier regelt dann die Nachfrage das Angebot, wie in der gesunden Ausregulierung der Weltwirtschaft, das ist keine kausale, aber eine finale Deutung es bleibt zu ermitteln, wie diese Regulation bewerkstelligt wird, welche technischen (kausalen) Ausführungsbestummungen bestehen, "um" das zu erreichen (final) (s. Kap. 18).

Wenn die Stagnation in der Milz nach Barchoff geradezu völligem Stillstand gleichkommt, so findet doch in den Mesenterialgefäßen und dem Netzwerk etwa der Hautcapillaren sieher ständig eine langsame Strömung statt.

Es macht keine Schwierigkeiten, sich diese als Nebenschlüsse vorzustellen, so wie in Nebenarmen eines Stromes eine langsame und im Hauptstrom eine schnelle Strömung besteht. Das Wesentliehe ist, daß gerade durch die Durebmischung mit dem Farbstoff (Trypanrot) bewiesen wird, daß jene Stromgebiete, in die der Farbstoff zunächst gar nicht oder nur in viel geringerer Konzentration eindrungt als in den Hauptstrom, Gebiete ganz verschiedener Stromgeschwindigkeit sein müssen.

Was manchem Kritiker also als methodischer Einwand erscheint, gilt uns gerade als methodische Bestätigung. Denn die ungleiche Durchmischung eines dem Blute zugeführten Farbstoffes oder Gases (CO-Methode) muß darüber belehren, daß neben dem Hauptstrom mit seinen auch wechselnden Geschwindigkeiten Nebengebiete vorhanden sind, die das eine Mal große Blutmengen abfangen und ein andermal ihre Depotfunktion teilweise oder fast völlig aufgeben. Jeder Ingenieur einer Bewässerungsanlage von Wiesenflächen wurde das ohne Schwierigkeiten verstehen, ja er hat es gelernt, solche Einriebtungen anzulegen — man denke an Holland.

Es seheint danach die Kenntnis der wechselnden Organdurebblutung (Minutenvolumen der Organe) in ihrer Beziehung zur funktionellen Organlesstung in vieler Hinsieht noch notwendiger als die Ermittlung des Minutenvolumens oder des Schlagvolumens des Herzens selbst. Ist doch die Anforderung der Peripherie der normale Anlaß, auf den die Herzarbeit einreguliert wird, das gilt oft — aber nicht immer — auch für die Pathologie.

Hier scheint mir die von Wollhem und Lange am meiner Klinik ausgearbeitete einsache Methode von Bedeutung, mit der es mögbeh ist, die Kreislaufszeit zu bestimmen, wenigstens für eine bestimmte Kreislaufstrecke — beim Menschen von der Vena cubitalis bis zur Zungenspitze, beim Tier auch für andere Strecken.

Wollheim und Lange haben sich für diese Metbodik des urspringlich von Koch zum gleichen Zweck angegebenen Fluoresceins bedient und die Zeit bestimmt, die verstreicht bis in die Cubitalvene injiziertes Fluorescein in den Lippencapillaren erscheint, was man durch ein geeignetes Filter bei direkter Beleuchtung prazis erkennen kann. Mit dieser Anordnung läßt sich allerdings nur eine Aussage über die Umlaufszeit quasi des schnellsten Bluttropfens in einem Teil des Kreislaufgebietes — namlich der oberen Korperhälfte — machen.

Da die Werte, wie sich erwiesen bat, bei ein und demselben Individuum konstant und bei verschiedenen Individuen vergleiebbar sind, sobeint aber dieses Verfahren mindestens vorläufig fur das so notwendige Studium der Strömungsgeschwindigkeit in der Khnik weiterzuführen.

WOLLHEIM U. LANGE: Die Kreislaufzeit und ihre Beziehung zu anderen Kreislauffaktoren. Verh. dtsch. Ges. inn Med., Wiesbaden 1931; s. a. Dtsch. med. Wschr. 1932.

Digipurat z. B. beeinflußt beim Kreislaufgesunden die Kreislaufszeit nicht, vermindert aber die zirkulierende Blutmenge. Bei einem Kranken mit Plusdekompensation, bei dem es chenfalls zu einer Abnahme der zirkulierenden Blutmenge auf Digitalis komint, führt es aber zugleich zu einer wesentlichen Beschleunigung der verlängerten Kreislaufszeit. Man kann die Beeinflussung der Kreislaufszeit durch Digitalis geradezu als eine Herzfunktionsprobe zur Erkennung latenter Dekompensation benutzen, wie es Wollneim vorschlägt. Das Verfahren hat vor anderen Funktionsproben den besonderen Vorzug, daß es keinerlei subjektive Angaben (Erschopfung, Atemnot u a.) verwendet, sondern ledigheh sich auf objektive Beobachtungen grundet. Will man auf das Herzminutenvolumen schließen, so kann man sagen, daß hier die Abnahme der zirkulierenden Blutmenge und damit des zu großen diastolischen Blutangebotes an das insuffiziente Herz nicht zur Verminderung des Herzminutenvolumens führt. Denn Folge der kardialen Digitaliswirkung ist sonst gerade der Austieg des vorher pathologisch herabgesetzten Herzminntenvolumens. Der Motor schöpft besser diastolisch und bewaltigt systolisch seine größeren Fullungen.

Bei der Minusdekompensation wird aber deslindb, weil das diastolische Blutangebot zu gering ist, die Digitaliswirkung gelegentlich geradezu unerwünseht sein,

Bei der Differentialdiagnose der Dekompensation mussen aber auch die bereits erwähnten Untersuchungen von Brandt über die Beziehungen des Venendrucks zur Kreislauffunktion noch einmal genannt werden. Gestatten doch nuch sie — freiheh nur recht vorsieltige — Rucksellusso auf das Vorliegen von Plusoder Minusdekompensation. Unter Digipurat sinkt namlich auch der erhöhte Venendruck parallel mit der therapeutischen Beemflussung der übrigen Kreislaufgrößen und unter Camplier, Coffein oder Ephetonin steigt bei der Minusdekompensation der erniedrigte Venendruck wieder an.

Hierbei ist freilich nicht zu vergessen, daß ein großeres Minutenvolumen schon allein die venose Stauung beseitigt — das Blut braucht nicht mehr in den Vorhofen, den Venen oder der gestauten Leber zu antichambrieren.

Der aufmerksame klimsehe Beobachter wird diese für die Forschung wichtigen messenden Methoden nicht unbedingt brauchen, um das Vorliegen der einen oder anderen Dekompensationsform zu vermuten.

Wie oft begegnen dem Arzte Dekompensierte, die statt im Bett zu liegen sich trotz ihrer allgemeinen Sehwache wiel leichter fuhlen, wenn sie etwa im Sessel sitzen. Sie lassen die Beine herabhängen und empfinden ihre Atemnot dadurch gelindert. Das sind offenbar Kranke mit zu großer Blutmenge, die ihre Depots füllen, weil sie sich aus Erfahrung erleichtert fuhlen, indem sie ein Absacken in die herabbängenden Beine herbeifuhren. Diese Mensehen sehen auch meist blaß aus und sind hochstens an den Lippen oder Fingerspitzen, d. h. also an den Akra eyanotisch. Entsprechend der Füllung ihres Kreislaufsystems sind bei ihnen

¹ Brandt, F.: Venendruck und Kreislauffunktion. Disch. med Wischr. 1930, Nr. 22. — Uber die Abhängigkeit des Venendrucks von der Größe der zurkuherenden Blutmenge. Z. klin. Med Bd 116, H 3/4, 1931.

Wir sind beim Prohlem der Basedowschen Krankheit und der thyreotischen Konstitution hierauf eingegangen, auch auf wesentliche Bedenken dieser Deutung, da die Geselwindigkeit offenbar ein O₂-reiches Blut zurückkehren laßt, — die "Utilisation" eine schlechte ist.

Erfordert in einem Staatswesen ein "Ressort" mehr Geld, dann muß dieses hingeschafft werden. Das entspräche der Strömungsheschleunigung, die nur in begrenztem Umfange durch lokale Maßnahmen des Kreislaufs durchgefuhrt werden kann (Minutenvolumen des Einzelorgans), sich aber bei stärkerer Anforderung in einer Beschleunigung der Gesamtkreislaufszeit äußern muß. Solange aher in anderen Ressorts (anderen Gewehen) ausgleichende Einsparungen mögheln sind, wird der Gesamtetat des Staates nicht überschritten: der Gesamtsauerstoffverbrauch, also auch die Grundumsatzwerte bleiben normnl. Erst wenn eine Majorität der Zellen oder der Gewebe zu einer erhöhten Verhrennung kommt, werden auch die Grundumsatzwerte außerhalb der Fehlerquellen der Methodik sich als gesteigert erweisen lassen.

So erklare ich es mir — naturlich bleibt das zumächst Hypothese —, dnß es geringe Grade von Thyreotoxikose gibt, hei denen am Grundumsatz sich keine erhöhten Sauerstoffverhrauchswerte nachweisen lassen und hei denen doch schon eine erhöhte Strömungsheschleungung hesteht. Es braucht das eine oder andere Gewebe bereits mehr Snuerstoff, und dieses Plus kann nicht mehr durch ein erhohtes Minutenvolumen des Organs befriedigt werden, sondern nur durch das erhöhte Minutenvolumen des Herzens und die entsprechende Strömungsheschleunigung im Gesamtkreislauf.

Auch hier ist zunächst wieder ein Zusammenhang nur als finnle Regulation gedeutet, und es fehlt das lückenlose knusalo Verständnus, wie jene vermehrte Nnehfrage durch ein erhöhtes Angebot an Sauerstoff benntwortet wird. Aber es ist kein anderes Forschungsprinzip, nls wenn Reix nufzeigt, daß die vermehrte Leistung des Herzens das Entscheidende ist, wonach die Größe der Coronardurchiblutung geregelt wird. Nur hat er hereits gefunden, daß diese Einregulerung vornehmlich als Tonisierung des Vagus aufzufassen ist. Wir haben geschen, daß die Klinik geringste Formen von Hyperthyreose annehmen darf (Kap. 9) und die Entscheidung, oh ein Fall in die Gruppe des Basedow zu rechnen ist, nicht einseitig davon abhängig gemacht werden darf, ob ein erhöhter Grundumsatz vorhanden ist oder nicht, Rächt es sich doch für die Biologie der Funktion fast immer, wenn von einem Symptom, oder von der Erfassung der Zahl durch eine einzige Methodik, die Entscheidung der Eingruppierung unter ein krankhaftes Geschehen vorgenommen wird.

Die Kombination der beiden hamodynamischen Grundfaktoren des Stoffaustausches; der zirkulierenden Blutmenge und der mit der Kreislaufszeit wenigstens annähernd erfaßten Stromungsgeschwindigkeit ermöglicht aber neben einem vertieften Verständnis für die funktionellen Vorgänge bei der Dekompensation auch Einblicke in die Maßregeln der Herztherapie. Digipurat z. B. beeinflußt heim Kreislaufgesunden die Kreislaufszeit nicht, vermindert aber die ziekulierende Blutmenge. Bei einem Kranken mit Plusdekompensation, bei dem es ehenfalls zu einer Abnahme der zirkulierenden Blutmenge auf Digitalis kommt, führt es aber zugleich zu einer wesentlichen Beschleunigung der verlangerten Kreislaufszeit. Man kann die Beeinflussung der Kreislaufszeit durch Digitalis geradezu als eine Herzfunktionsprobe zur Erkennung latenter Dekompensation benutzen, wie es Wollhem vorschlagt. Das Verfahren lat vor anderen Funktionsproben den besonderen Vorzug, daß es keinerlei subjektive Angaben (Etschopfung, Atemnot u. ä.) verwendet, sondern lediglieh sich auf objektive Beobachtungen gründet. Will man auf das Herzmunutenvolumen sehließen, so kann man sagen, daß hier die Abnahme der zirkulierenden Blutmenge und damit des zu großen diastolischen Blutangebotes an das insuffiziente Herz nicht zur Verminderung des Herzmuntenvolumens führt. Denn Folge der kardialen Digitaliswirkung ist sonst gerade der Anstieg des vorher pathologisch herabgesetzten Herzminutenvolumens. Der Motor sehöpft besser diastolisch und bewaltigt systolisch seine großeren Fullungen.

Bei der Minusdekompensation wird nier deshalb, weil das diastolische Blutaugebot zu gering ist, die Digitaliswirkung gelegentlich geradezu unerwünscht sein.

Bei der Differentialdiagnose der Dekompensation missen aber auch die bereits erwähnten Untersuchungen von Brandt über die Bezichungen des Venendrucks zur Kreislauffunktion noch einmal genannt werden. Gestatten doch auch sie — freilich nur recht vorsichtige — Ruckschlüsse auf das Vorliegen von Plusoder Minnsdekompensation. Unter Digipurat sinkt nämlich auch der erhöhte Venendruck parallel mit der therapeutischen Beeinflussung der übrigen Kreislaufgrößen und unter Campher, Coffein oder Ephetonin steigt bei der Minusdekompensation der erniedrigte Venendruck wieder an.

Hierbei ist freilieb nicht zu vergessen, daß ein großeres Minutenvolumen sehen allein die venose Stauung beseitigt — das Blut braucht nicht mehr in den Vorhosen, den Venen oder der gestauten Leber zu antichambrieren.

Der aufmerksame klinische Beobachter wird diese für die Forschung wichtigen messenden Metboden nicht unbedingt brauchen, um das Vorliegen der einen oder anderen Dekompensationsform zu vermuten.

Wie oft begegnen dem Arzte Dekompensierte, die statt im Bett zu liegen sich trotz ihrer allgemeinen Schwache viel keichter fuhlen, wenn sie etwa im Sessel sitzen. Sie lassen die Beine berabhängen und empfinden ihre Atemnot dadurch gelindert. Das sind offenbar Kranke mit zu großer Blutmenge, die ihre Depots fullen, weil sie sieh aus Erfabrung erleichtert fublen, indem sie ein Absacken in die herabhängenden Beine herbeifuhren. Diese Menschen sehen auch meist blaß aus und sind hochstens an den Lippen oder Fingerspitzen, d. h. also an den Akra cyanotisch. Entsprechend der Fullung ihres Kreislaufsystems sind bei ihnen

¹ Brandt, F. Venendruck und Kreislauffunktion Disch med. Weehr. 1930, Nr. 22^{*}— Über die Abhängigkeit des Venendrucks von der Größe der zurkulierenden Blutmenge. Z. klm, Med. Bd. 116, H. 3/4, 1931.

Wir sind beim Problem der Basedowschen Krankheit und der thyreotischen Konstitution hierauf eingegangen, nuch nuf wesentliche Bedenken dieser Deutung, da die Geschwindigkeit nffenbar ein O₂-reiches Blut zuruckkehren laßt. — die "Utilisation" eine sehlechte ist.

Erfordert in einem Staatswesen ein "Ressort" mehr Geld, dann muß dieses hingeschafft werden. Das entsprache der Strömungsbeschleunigung, die nur in begrenztem Umfange durch lokale Maßnahmen des Kreislaufs durchgefuhrt werden kann (Minutenvnlumen des Einzelnrgans), sich aber bei stärkerer Anforderung in einer Beschleunigung der Gesamtkreislaufszeit änßern muß. Solange aber in anderen Ressorts (anderen Geweben) ausgleichende Einsparungen möglich sind, wird der Gesamtetat des Staates nicht üherschritten: der Gesamtsauerstoffverbraueh, also auch die Grundumsatzwerte bleiben normal. Erst wenn eine Majorität der Zellen oder der Gewebe zu einer erhöhten Verbrennung kommt, werden auch die Grundumsatzwerte anßerhalb der Fehlerquellen der Methodik sich als gesteigert erweisen lassen.

So erklüre ich es mir — natürlich bleibt das zunächst Hypothese —, daß es geringe Grade von Thyreotoxikose gibt, bei denen am Grundinnsatz sieb keine erhöhten Sauerstoffverbrauchswerte nachweisen lassen und hei denen doch schon eine orlihite Strömungsbeschleunigung besteht. Es braucht das eine oder andere Gewebe bereits mehr Sauerstoff, und dieses Plus kann nicht mehr durch ein erhöhtes Minuteuvolumen des Organs befriedigt werden, sondern nur durch das erhohte Minutenvolumen des Herzens und die entsprechende Strömungsbeschleunigung im Gesamtkreislauf.

Auch hier ist zunachst wieder ein Zusammenhang nur als finale Regulation gedentet, und es fehlt das lückenlose kausale Verständnis, wie jene vermehrte Nachfrago durch ein erhöhtes Augebot an Sauerstoff beantwortet wird. Aber es 1st kein anderes Forschungsprinzip, nls wenn Reix aufzeigt, daß die vermehrte Leistung des Herzens das Entscheidende ist, wonach die Größe der Coronardurchblutung geregelt wird. Nur hat er bereits gefunden, daß diese Einregulierung vornehmlich als Tonisierung des Vagus aufzufassen ist. Wir haben geschen, daß die Klinik geringste Formen von Hyperthyreose annehmen darf (Kap. 9) und die Entscheidung, ob ein Fall in die Gruppe des Basedow zu rechnen ist, nicht einsettig davon abhängig gemacht werden darf, ob ein erhöhter Grundumsatz vorhanden ist oder nicht. Riecht es sich doch fur die Biologie der Funktion fast immer, wenn von einem Symptom, oder von der Erfassung der Zahl durch eine einzige Methodik, die Entscheidung der Eingruppierung unter ein krankhaftes Geschehen vorgenommen wird.

Die Kombination der beiden hamodynamischen Grundfaktoren des Stoffaustausches: der zirkulierenden Blutmenge und der mit der Kreislaufszeit wenigstens annähernd erfaßten Strömungsgeschwindigkeit ermöglicht aber neben einem vertieften Verständnis fur die funktionellen Vorgänge bei der Dekompensation auch Einblicke in die Maßregeln der Herztherupie. geworfen, er hat größere Blutmengen in Umlauf setzen müssen, und er muß fur die Versorgung der Peripherie mit einem größeren Minutenvolumen arbeiten.

Versagt da die Peripherie primar oder sekundar? Beides ist miteinander so eng verbunden, daß die Annahme des Circulus vitiosus wohl richtiger ist als die von Ursache und Wirkung

Ein anderes Beispiel-Allmahlich entstand bei einer Mitralstenose die Herzdilatation. Bei einem bestimmten Grad der Vorhofsdehnung setzt plötzlich eine Arrhythmia absolutamit Vorhofflimmernein Hierist das Anftreten der Arrhythmic Ursaelie der Dekompensation, wenn sie taelykardisch das Herz lindert, die nötigen Quantitäten in der Zeitemheit auszuwerfen. Endlich denke man auch an mechanische Widerstände, etwa im kleinen Kreislauf (Kyphoskoliose, Emphysem, mediastinale Verwachsungen), die die Blutpassage erschweren. Chronische subfebrile Infekte können eine ähnliche Rolle spielen wie periphere, toxische Storungen im großen Kreislauf. Aus der Störung in der Peripherie, aus der Schwäche des Motors, aus der Überladung mit saueren Stoffwecheischlache und ihren Wirkungen auf die eerebralen Kreislaufszentren resultiert dann die Dekompensation. Es heße sich die Polyglobulie manehmal ins Ausgleich des Schadens auffassen (v. Bergmann und Plessen') und auch noch die Gravidität als ein Faktor nennen, der so gern die Dekompensation bei der Mitralstenove auslöst, vergleichhar einer anhaltenden muskularen Anstrengung.

Stets sollen wir ims, das glaubo ich klinisch durchsetzen zu müssen, darauf einstellen, zu fragen, wenn eine Dekompensation eingetreten ist: Was ist hinzugekommen, daß ein Gleichgewicht verlorenging?

Die Antwort wird keineswegs immer lauten, daß der Motor aus sich selbst heraus versagt und auch nicht, daß nur die Peripherie den Anlaß gab.

Das Krankenbett lehrt, wie oft es unmöglich ist, die Motorinsuffizienz von der vascularen Insuffizienz zu trennen. Aber nicht, weil wir es methodisch noch nicht konnen, sondern weil diese Trennung im Wirken der Kreislauffunktion tatsächlich gar nicht besteht.

Geht man aber darauf aus, in jedem einzelnen Falle von Insuffizienz nach der *Ursache der Gleichgewichtsstorung* zu fragen, so wird man sie sehr oft herausfinden konnen.

Auf meine Auregung hat WOLLHEIM² das an 200 Dekompensierten meiner Klinik versucht und nur 24 mal böeb anamnestisch eine auslösende Ursache völlig unbekannt. Sonst heßen sich stets atiologische Faktoren ermitteln, die in drei besonders haufige und in einige seltenere Gruppen zerfallen:

1. Übermäßige körperliche Arbeit;

Behandlung Med Welt 1931, Nr 15.

v. Beromann und Plesch: Über Hyperglobule. Munch. med. Wehschr. 1911. Nr. 35.
 Wollneim, E.. Zum Problem der Kompensation und Dekompensation des Kreislaufs Disch med. Wschr. 1930, Nr. 14. — Die kardiov-assoular Dekompensation und ihre

die herznahen Venen überfüllt. Die Halsvenen treten als dicke gefüllte Schläuche sehon bei bloßer Betrachtung deutlich hervor. Man kann dieses Symptom durch Druck auf den rechten Oberhauch — ein Handgriff, auf den PLESCH vor Jahren hingewiesen hat — noch verstärken.

Demgegenüber liegt der Kranke mit zu kleiner Blutmenge meist mit flächenhafter Cyanose ruhig im Bett, die Hnlsvenen sind schwaeh gefullt und lassen sich auch heim Druck auf die Leber nicht wesentlich hervorpressen. Solchen Dekompensierten bringt das Umwiekeln der Extremitäten oft Erleichterung. Man kennt diese Maßnahme seit alters nur beim akuten Kollaps als eine Art "Autotransfusion", als ein Auspressen des Blutes aus den Depots in den schneller zirkulierenden Kreislauf hinein.

Diese Einblieke in die Variabilität der Größe der zirkulierenden Hauptblutmenge und der Strömungsgeschwindigkeit, endlich der Füllung der Blutdepots sollen uns in Zukunft davor behüten, in die historische Gewolnheit zu verfallen, das Problem der Dekompensation nur vom Klappenfehler her erschließen zu wollen oder all zu einseitig von Rechts- und Linksdekompensation beim Herzen zu sprechen und die vaskuläre Insuffizienz als Drittes der Herzinsuffizienz schrößgegenüberzustellen.

Es ist klar, wie bei vielen Fallen einmal das eine und ein andermal das andere das Primum movens in der Kausalreihe gestörter Regulationen sein wird. Dennoeh zwingt uns die Klinik oft, zurückhaltend zu sein, wenn wir das Zusammenwirken verschiedenster "Koeffizienten" erkennen, die im Kreislauf einzelne Funktionen beeinträchtigen. Desbalb möchte ich auch fur dieses Problem vor einer allzu schematischen ätiologischen Krankheitseinteilung warzen.

Man hat gesagt, "die Herzhypertrophie trägt den Keim der Dekompensation in sich" und doch kann ein Hoebdruckler auch mit einem Blutdruckmaximum von 200 mm Hg Jahrzelnte in Kompensation bleiben und ohne jede kardiale Dyspnoe voll leistungsfahig sein. Es kommt ein Infekt, z. B. eine Grippe, und akut gerat er in eine Dekompensation. Mag dabei auch sein Herzmuskel infektiostoxisch, selhst myokarditisch gelitten hahen, wichtiger wird oft genug die allgemeine Intoxikation durch körpereigenen Eiweißzerfall sein auch mit physikochemischen Folgen und solchen einer Gleichgewichtsstörung im Säurehasenhaushalt. Ähnlich wie heim Histaminshock wird dadurch die periphere akute Dekompensation entstehen. Ein Infekt ist eine große humorale Katastrophe (Kroetz), die dann die kardio-vasculäre Dekompensation zur Folge hat.

Aher auch, wenn heim Berufswechsel, etwa vom Büroangestellten zum Schwerarbeiter, ein vorher kompensiertes Vitium dekompensiert wird, liegt die Ursache dafur nicht in der Überhürdung des Herzmuskels allein. Nicht, weil dieser eine geringere "Reservekraft" hatte — ein Begriff, der neuerlings durch v. Weizsaecker und auch auf Grund der Arbeiten von Bohnenkamt überhaupt in Frage gestellt wird —, sondern weil die Anforderungen der peripheren Muskelmaschine für den untrainierten Büroarbeiter jetzt ohne genügende Adaptierung gestiegen sind, werden die Blutdepots zum großen Teil in die sehnell zirkulierende Blutmenge

der Ausschaltung des Sinusrhythmus des Herzens anfgehoben. Sind doch die Vorhöfe durch ihr Flimmern und Flattern mehr mehr Herzehe, welche die Einregulierung des Herzrhythmus für die Anforderungen der Musikelmaschne übermitteln. Gerade in der Musikelarbeit, in der an den Kreislanf vermehrte Anforderungen gestellt werden, wirkt darum die tachykardische Arrhythmie dynamisch ungunstig, das Minntenvolumen reicht nicht aus, wel manche der Herzkontraktionen nicht einmal die Aortenklappen offien, und der linke Ventrikel bei den zu kurzen diastolischen Zeiten nicht dazu kommt, sieh unt einem normal-großen Schlagvolumen zu fullen. Es ist Wenckenach, der mit besonderem Nachdruck auf die tachykardische Form der Arrhythmia perpetua als Ursache für die Dekompensation lingewiesen lat, und ich fürge dem nur hinzu, daß man auch die latente absolute Arrhythmie beachten soll, die erst bei vermehrtem Anspruch an den Kreislauf durch Musikelarbeit, heißes Klima isw. dentlich wurd

Ich hoffe, man wird trotz besonderer Betoning erkennen, daß wir keineswegs einseitig das kardio-vasenlare Funktionsproblem nur vom Standpunkt der Plus- und Minusdekompensation sehen wollen. Aber mit ihnen ist seit der Entdeckung des Blutkreislaufs durch Hanvey vor 300 Jahren ein wirklich neuer Gesichtspunkt für die Kreislaufpathologie erstanden, der mitwirkt, die Pathologie der Funktion besser zu verstehen und konsequenter zu behandeln

Es ware aber auch falsch, in der Erkenntms der Plus- und Minusdekompensation in jedem Fall Versuche der Euregulation, der Selhsthilfe des Organismus gegen die Dekompensation zu sehen Im Rahmen der Physiologie konnen allerdings die funktionellen Vorkehrungen als sinnvoll regulatorisch beschrieben werden (s. Kap. 17), im Rahmen der Pathologie ist das keineswegs notig. Man ist heute zu sehr geneigt, die pathologische Funktion als Ausgleich, als kompensierende Regulationsmaßnahme, die sieh gegen einen Schaden wendet, anzusehen. Das trifft manehmal zu, aber es überwerten, hieße das krankhafte Geschehen verkennen. Nie wird man - um es einmal drastisch verstandlich zu machen - einen Magenkrebs für eine Regulationsmaßnahme des Organismus halten, und so braucht es auch nicht die Entleerung von Blutdepots bei der Dekompensation zu sein. Ja, sie konnte zur Ursache des Krankwerdens, also der Dekompensation, gehören. Das ließe sich erst dann entscheiden. wenn man wußte, durch welche Anlasse diese Depots gefullt und geleert werden, In dieser Richtung ist noch vicles ganz unklar. Es mag verfuhrerisch sein - wenn man etwa den Vergleich mit Bewasserungsanlagen oder Sumpfgebieten heranzieht - von Schleusenmechanismus zu sprechen. Aber noch ist über solche Schleusen fur die Blutdepots nichts bekannt.

Dennoch wird in Zukunft bei jedem Dekompensierten die Frage nach der Depotfunktion des Kreislaufs und deren Verhalten zur Gesamtkreislaufsfunktion für den Arzt um so wichtiger sein, als er auch ohne Laboratorium allein durch das Betrachten am Krankenbette, wie oben gezeigt, nicht nur Wahrscheinlichkeitsschlusse differential-dagnostischer Art wird ziehen können, sondern auch wichtige therapeutische Hinweise gewinnt.

- 2. Rhythmusstörungen, vor allem Arrhythmia absoluta mit Neigung zur tacbykardischen Form, seltener gehäufte Extrasystolen oder Block;
- 3. Infekte, sei es in Form rekurrierender Endo- oder Myokarditiden, unmittelbar das Herz schädigend, sei es in Form interkurrenter fieberbafter Erkrankungen, wie Angina und Grippe, also einer Allgemeintoxikose, die kardiovaskuläre Harmonie störend.

Als weitere meist nicht allein zu beschuldigende Ursache fanden sich Gmvidität, Klimakterium, Polyglobulie, ebemisch-toxische Schädigungen, z. B.
durch antiluctische Behandlung mit Neosalvarsan, Alkoholabusus, Morhus Basedow, endlich die so gefährliche Anstrengung der indikationslosen Bäderbehandlung, namentlich durch die CO₂-Bäder, die als "Turnstunde für das Herz" einem
unsuffizienten Kreislauf zugemutet werden, der gerade größter Schonung bedarf, um zur Regulation zurückzufinden, und schließlich gehäufte Anginapectoris-Anfalle, mit ihren organischen Residuen für das Herz: Myomalacie und
Schwiele.

Die Gruppierung nach der Plus- und Minusdekompensation dieser Fälle zeigt die untenstehende Zusammenstellung, aus der sich wieder bestätigt, daß die Minusdekompensation vorwiegend eine Infektdekompensation ist.

	Gesamtzahl	navon + Nekompen- sation	- Davon - Hekompen- sation
Uberanstrengung	61	58	3
	87	73	14
	57	15 ¹	42
	29	26	3

Die Dekompensation infolge der Arrhythmia absoluta mit Flimmern oder Flattern der Vorhofe bedarf einer besonderen Betrachtung. Die vollständige Unregelmäßigkeit im Rhythmus bedeutet, wenn das Herz langsam schlägt, trotz des dynamiseben Schadens noch keine Durchblutungsstörung, und Wollenen und Lange finden bei ihr auch eine Kreislaufszeit in den Grenzen der Norm. Es ist das seben durch die englischen Herzforscher Mackenzie und Lewis erwesen, die gezeigt haben, daß gerade die Überführung der tachykardischen in die bradykardische Form zu den dankharsten Resultaten der Digitalisthempie gehört. Hier schwinden die Stauungen, sohald die Digitalisbradykardie einsetzt, am sehnellsten, oft unter gewaltiger Diurese. Man vergesse aber nieht, daß eine bradykardische Arrhythmia absoluta latent oft existient, die hei Bettruhe der Pulsbetastung überhaupt völlig entgeht und erst durch das Elektrokardiogramm erweisen wird. Leistet ein soleher Mensch Muskelarbeit, so geht diese bradykardische Form oft in die tachykardische üher und dabei ist die feine Steuerung der Ventrikel in ihrer Frequenz durch die extrakardialen Herznerven infolge

^{1 8} davon bei hohem Fieber.

Motorinsuffizienz — man denke nur an das Herz-Lungenpräparat bei gesehädigtem Herzen (P. Trendelenburg und Antischkoff) — der weiß auch, daß diese Versuche mit ihrer Rückstauung zu hohen Venendruckwerten führen müssen. Dennoch aber hat sich gezeigt, daß der hohe Venendruck immerhin so regelmäßig mit der Plusdekompensation parallel geht und zur Norm zurückkehrt, wenn die Depots sich wieder fullen, daß im Zusammenhang mit der Beachtung der Gesamtfunktion des Kreislaufs seine Verwendung für die Diagnose der Plusdekompensation möglich ist.

Hat man es mit einem so komplexen Vorgang zu tun wie dem des Gesamtkreislaufs, sowird manihn nie verstehen, wenn man nur ein Teilgeschehen beobachtet. Wer bei der Digitaliswirkung nur an das Herz denkt, unterliegt ebenso Täuschungen wie der, der nur die Peripherie beachtet. Es wird sich die Indikation für ein Kreislaulmittel nur vertiefen, wenn man seine verschiedensten Wirkungshereiche, die die experimentelle Pharmakologie analytisch erschließen kann, nun auch dort beachtet, wo der Kreislaufauch in seinen Störungen als ungetrennte Gesamtfunktion erscheint.

Seit ich als Student Schmedenenes klassische Vorlesungen üher die Digitaliswirkung hörte, hat es mir stets ein intellektuelles Unbehagen verursacht, gesteiger seit ich es als Dozent vortragen mußte, daß die Digitalis an verschiedensten Stellen einwirkend ganz verschiedenartige, im analytischen Tierexperiment wohl erfaßte Wirkungen entfaltet, die alle zu Nutz und Frommen des dekompensierten Kreislaufs sich wunderbar vereinigen sollen. Es schien mir, als wenn vom Spuk jener sehottischen Kräuterhexe noch etwas am Zauher der Fingerhutblätter hafte, trotzdem Witherbung in 22 jähriger Forschung das Gemenge der Waldkräuter entwirrt hatte und uns in seinem grundlegenden Werk eines der wichtigsten Heilmittel aus der Volksmedizin zum streng indizierten wissenschaftliehen Medikament gemacht hat.

Die Digitalis verlängert die diastolische Fullungsphase, macht aber die Herzsystolen nicht kräftiger, nur die stärkere Füllung des Herzens howirkt das größere Schlagvolumen, daß, wenn es durch Herzmuskelinsuffizienz vorher gesunken war. sich so erhebt, daß auch das Minutenvolumen trotz langsameren Herzschlages größer ist als zuvor. Das soll Wirkung auf den diastolischen Zustand des Muskels selber sein, der wie eine Kolbenpumpe weiter hinausgezogen wird, um dann ebenso tief wie vorher, aber nicht kräftiger heruntergedrückt zu werden. Die Pulsverlangsamung wird von der Digitalis am visecralen Vaguskern vollzogen, dort, in der Medulla oblongata, ändert sich der Zustand und wirkt durch die hemmenden Vagusfasern des Herzens auf den Motor ein. Folge beider Wirkungen, der unmittelbaren und mittelbaren Herzwirkung, ist das Steigen des in der Dekompensation gesunkenen Blutdrucks. Aber anch auf die Peripherie wirkt Digitalis, der Gesamtquerschnitt wird verengt, namentlich der der Splanchnicusgefaße, aber die Coronargefaße werden erweitert wieder zum Nutzen des Herzens und auch die Nierengefäße, ein Vorteil für die Diurese, - war doch jener Kräutertee zunächst nur als Diureticum im Volk bekannt. Und nun soll die periphere Blutverteilung sich auch dadurch verbessern, daß die Blutdepots, wenn sie bei der Plusdekompensation entleert waren, durch die Digitalis aufgefullt werden, ja selbst am gesunden Herzen die schneller zirkulierende Blutmenge kleiner wird.

Hier sei ein Schema wiedergegeben, das Wollheim¹ in seiner Arbeit bringt:

Differentialdiagnose der beiden Dekompensationstypen am Krankenbett

Plusdekompensation. Zirkulierende Blutmenge vermehrt. Minusdekompensation.
Zurkuherende Blutmenge vermindert.

- Dyspnoe wird im Sitzen mit herabbängenden Beinen geringer.
- 2. Sehr wach, Schlaflosigkeit, unruhig.
- Cyanose, wenn uberhaupt vorhanden, nur auf die Akra beschränkt.
 Halsvenen stark gefullt, besonders auch i
- bet Leberdruck.

 Venendruck erhöht.
- 5. Dekompensationsursachen: Arbeit, Arrhythmie.
- Dyspnoe am geringsten im Liegen, evtl. also Orthopnoe.
- Mudigkeit, zum Teil Schlafsucht.
 Flächenhafte Cyanose des Rumpfes und
- der Extremitäten.

 4. Halsvenen schlecht gefullt, keine Zu-
- nahme der Fullung bei Leberdruck, Veneudruck oft niedrig.
- Dekompensationsursachen: Infekte (Arrhythmie).

Diese Gegenüberstellung enthält naturheh alle Nnehteile des Schematisierens, weil es unter dem einen einzigen Gesichtspunkt, dem Problem der Größe des Hauptzirkulationsstromes gegeben ist, und dementsprechend sollen auch die therapeutischen Konsequenzen nur mit Zurücklnltung gewürdigt werden. Betrachtet mnn diese zunächst einseitig nbsichtlich unter den Gesichtspunkten, die wir hier deshalb stark betonten, weil sie neu einzubürgern sind, so wäre bei der Plusdekompensation Digitalis das ideale Mittel, während bei der Minusdekompensation die Coffein-, Strychun-, Campher- und adrenalinahnlichen Praparate mehr im Vordergrund ständen.

Es ist klar, daß die Beschleunigung, die dem Blutstrom in der Aorta durch die Digitalis-Wirkung erteilt wird, die nuch oft zur Hebung des vorhet gesunkenen Blutdrucks fubrt, Wirkungen nuf den Motor sind, die quantitativ, therapeutisch entscheidend günstig sem können Eine solche Wirkung setzt aber ein hinlängliches diastolisches Angebot voraus, dieses ist aber gerade bei der Kollapsdekompensation, also der Minusdekompensation, zu klein, weshalb die Digitalis gerade hier ihre Wirkung niebt entfalten kann. Das hat zuletzt in Anlehnung an Wollheims Befunde v. Romero deutlich hervorgehohen.

Demnach scheint es mir, daß wir neben die englische Regel, Digitalis sei vor allem indiziert bei der Dekompensation tachykardischer Fälle absoluter Arrhythmie, die andere Indikation stellen dürfen: Digitalis erweist sieh hesonders dankbar in Fällen von Plusdekompensation mit erhöhtem Venendruck.

Da der Venendruck ganz sicher nicht allem aus dem Gesiehtspunkt der Plusdekompensation gesehen werden darf, so ist diese Feststellung der Indikation ofet sehon annähernd durch die Inspektion möglich. Wer am Kreislauf tierexperimentell gearbeitet hat, kennt das Ansteigen des Venen- und Vorhofdruckes, wenn das Herz das hinzussießende Blutquantum nicht fördert, also hei der

¹ WOLLHEIM: Die zirkuherende Blutmenge und ihre Bedeutung für Kompensation und Dekompensation des Kreislaufs. Z. klin. Med. Bd. 116, H. 3/4, 1931.

arheitern zu tun hat, sondern wo auch junge Ärzte auszuhilden sind, wage ich die Paradoxie zu erklären: das pharmakologisch am meisten heanstandete Digitalispräparat, der Blätterinfus, ist mir oft genug am liehsten, denn wo Ede nicht gehoten ist, laßt sich mit einem Präparat von nicht konstanter Zusammensetzung optimale Digitaliswirkung auch erzielen, wenn man nicht nach der Dosis verordnet, sondern, getreu gerade dem pharmakologischen Wissen, auch ein weniger ideales Medikament unbeirt gibt his zum Entreten der vom Tierexperiment her he-kannten Wirkung. So kann man mit jedem Präparat der Digitalisgruppe — die Industrie hefert nur zu viele — wirkungsvoll behandeln. Man zähle nicht, wieviel Gramm der Blätter vom Infus und wieviel Froscheinheiten im Lauf der Zeit gegeben wurden. Man gibt sofort die Maximaldosis pro die, wenn man nicht intravenös behandelt, und gibt sie soviel Tage bis die Pulsverlangsamung einsetzt, der gesunkene Blutdruck steigt, die Diurese wächst. Man hrieht sofort ah hei Nausea, Auftreten von Rhythmusstörungen, namentlich dem gefürchteten Herzhlock.

Ich habe es hei der Uhernahme einer Klinik erlebt, daß mir eine Reiho von Dekompensierten als Digitalis refraktare Falle vorgestellt wurden, man hatte entsprechend der Vorsehrift fast aller deutschen Herzkliniker aufgehört auf Grund einer Grenzsetzung durch die Große der Dosis. Als ich erneute Digitalisdosierung nicht nach der Quantitat, sondern bis zur pharmakologischen Wirkung verlangte, trat hei den meisten dieser Kranken hester Digitalisessekt ein. So sollte man auch nicht nur, weil die zirkuherende Blutmenge nach Wollneims Experimenten verringert wird, den Kreislaufkranken die Digitalis entziehen, denn ihre anderen zahlreichen Wirkungen konnen auch den Minusdekompensierten nutzlich sein. Wichtig hleibt aber als Voraussetzung der Digitaliswirkung das hinreichende diastolische Angehot, das gerade nach hochfehrilen Infekten und im toxischen Shock fehlt, hei dem die Venen, wohl auch gerade die Lehervenen wie im anaphylaktischen Shoek des Tierversuches kontrahiert sind: Ruckflußmangel zum Herzen. Die Binsenwahrheit, daß Individuen auf dieselhe Dosis verschieden stark reagieren - wer wußte es nicht aus dem Alltag vom Alkohol und Nicotin -, sollte bei der jähen Wirkung des Strophantins ehensowenig vergessen werden wie bei der ehronischen Digitalishehandlung etwa durch Infus, Digipurat, Digalen und Digifluid. Wir wenden in meiner Klmik auch vielfach Verodigen und Scilla als Pulvis bulbus Scillae an. Mag die Tinctura digitalis zuverlassiger dosiert sein wie das Infus, sie ist ein typisches Beispiel, wie immer wieder der Arzt zur Unterdosierung kommt, denn bei der Tinktur pflegt er über 3 mal 20 Tropfen pro Tag nicht zu gehen und gibt damit weit weniger als mit 1 g der Blatter des Infuses. Die meisten chronischen Digitalisbehandlungen. namentlich die in Pillen, bewegen sich dauernd in unterwirksamen Dosen und dienen nur der Autosuggestion des Arztes, daß er eine Kreislaufbehandlung treibe.

Bei der Wichtigkeit der Arrhythmia absoluta hatte es größte Bedeutung, sie nicht nur durch Digitalis bradykardisch zu machen, sondern sie vollig zu beseitigen.

Nachdem in nur ganz vereinzelten Fallen solche Erfolge auf Chinin hin beobachtet waren (Wenckebach beschreibt zwei Fälle), gelang es Frey, damais

Mannigfache Einflüsse an der Peripberie, für die größte Gruppe der Dekompensation nützlich, direkte und indirekte Einflüsse auf die Herzpumpe und Wirkungen auf die Medulla ohlongata, nachteilig, wenn sie zum eerebralen Breehen oder auch nur zur Nausen führen als Erregung des Breebzentrums, vorteilhaft, wenn sie die cerehrnle Bradykardie auslösen. Beide Dosen, die nutzliche und die toxische, liegen nabe beisammen, so nahe, daß ich niemals erklären werde, ein Kreislauffall verhalte sieh refraktär gegen Digitalis, wenn ich niebt his zur Grenze der Vergiftungsdosis im Sinne von zentralen Magenstörungen gelangt bin (Nausea), oder auftretende ausgesprochene Bradykardie mir zeigt, daß aufzuhören ist, sebleunigst dann, wenn Extrasystolen oder gar der gefährliche Block als Digitaliswirkung auftreten. Auch dann also Übergang zu nachteiliger Digitaliswirkung. Konstitutionen sind bekannt, bei denen es zur Verengerung der Coronargefäße oder Verengerung im kleinen Kreislauf leichter kommt oder die Nierengefüße sich nicht weiten, also Diurese nicht erfolgt. Aber das reguläre Verhalten ist doch für jene größte Gruppo der Dekompensierten der günstige Effekt, an so vielen Stellen ausgelöst.

Ist uns nicht die Pharmakologie nach diesem notwendigen analytischen Zergliedern der Digitaliswirkung die Synthese schuldig, um die zauberhafte Wirkung synthetisch, definitiv, rational zu verstehen? Wirkt Calcium ahnlich wie Digitalis, ich erinnere an jene gut gestützte Hypothese von S. G. Zonden aus der Klinik KRAUS, gehören die wirksamen Digitalisglykoside in die Nähe der Stearine (WINDAUS), so ist eine allgemeine Digitaliswirkung vorstellbar, welche vielleicht in der Zukunft jenes synthetische Postulat ermöglicht, dann aber auch wold dio Digitalis nicht ausschließlich als Kreislaufmittel erscheinen läßt. So bebauptet VEIL eine tonische Wirkung auf die glatte Muskulatur des Verdauungsrohrs, günstig bei atoniseben Zuständen am Magen und Darm.

In jedem Fallo habe ich von meinem Lehrer Kraus schon gelernt, was mein verstorbener Mitarbeiter Pongs1 später, in England ausgebildet, zur fanatischen Regel in meiner Klinik durchgesetzt hat, daß man entsprechend der alten englischen Tradition für die Kreislaufdekompensation, wenn Digitalis indiziert ist, auch keino Angst haben soll, auch stets bis nn die toxische Grenze nahe heranzugehen. Die Begeisterung für eine nusschließliche Behandlung mit Strophantin scheint mir nicht nur auf die Reinheit des Produktes mit seiner präzisen Dosierbarkeit zurückzuführen, sondern darauf, daß das hochwirksame Mittel intravenos gegeben, eine weit stärkere Dosierung darstellt als die in Deutschland ubliche, so oft unterwirksame, Digitalisdosierung. Daber auch die Gefahren der Strophantinmedikation und die strenge Vorschrift, nur Strophantin intravenös anzuwenden, wenn tagelang zuvor kein Mittel der Digitalisgruppe gegeben wurde. Dann ist es in der Hand des erfahrenen und namentlich des erfahrensten (FRÄN-KEL in Heidelherg, der es eingeführt hat), vielleicht wirklich das ideale Digitalispräparat. Für eine Klinik, in der man es nicht nur mit klinisch erfahrenen Mit-

¹ PONGS, H.: Zur Digitalisdosierung und Digitalisdisposition. Ther. Halbmh. H. 1, 1921.

In den meisten Fällen wird nber die Dekompensation gleichzeitig mit der Rbythmusstörung auftreten oder überhaupt erst deren Folge sein.

Auch bei anderen Rhythmusstörungen darf ein Versuch mit Chinidin gemacht werden, so bei der Neigung zu Extrasystolien und mit Vorsicht auch bei der paroxysmellen Tachykardie. Aber nuch hier nur unter der strengen Beobachtung der Kontraindikationen.

Absolut verboten ist seine Anwendung bei jeder Form des Herzblocks. Da es ja die dromotropen Eigenschaften herabsetzt, veranlaßt es eine ersebwerte Reizleitung, und man kann so leiebt zum Sebaden des Kranken mit Chinidin den partiellen Herzblock in einen totalen verwandeln.

Obgleich von Anfang an genügend bekannt war, daß die Reizuberleitung ersebwert wird, sind doch Todesfälle nuf Chindin bei Herzblock beschrieben worden. Wurden die Indikationen streng genug beachtet, dann würde die Chinidintherapie zwar durchaus begrenzt sein, aber in geeigneten Fällen doch großartige Erfolge baben — und keinerlei Schaden stiften.

Für die Mehrzahl der Falle von Arrbythmia ahsoluta mussen wir uns freilieb mit der Digitaliswirkung hegningen. Ganz vereinzelt hat auch Seilla allein die Rhythmisierung berheigeführt, in der Regel jedoch nur die Bradykardie mit Beseitigung der Stauung erzielt.

Immer wird die Therapie um so erfolgreicher sein, je früber sie einsetzt. Darum ist die Fribdiagnose stets wichtiges therapeutisches Hilfsmittel. Bei der Dekompensation suchen wir desbalb nach Symptomen, die vor der peripheren Stauung schon auftreten. Neben der Anamnese und einfachen Herzfunktionsprüfung durch Arbeit (Treppensteigen, Kniebeugen) bat sich hier der Kauffmannsche! Wasserversuch außerordentlich bewahrt. Daneben dürfte in Zukunft vielleicht die Digitalisprobe von Wollmeim treten. Wenn bei der Inspektion Ödeme noch nicht nachweishar sind, so kann doch eine latente Stauung, gerade in den unteren Extremitaten sehen besteben. Es ist ja hekannt, wieviel Wasser retiniert werden kann, noch bevor man ein Anasarka feststellen kann (bis Zlater und mehr).

Der Kauffmannsche Versuch beruht auf der einfachen Überlegung, daß hei einer diuretisch-gunstigen Lagerung der Beine, also einer Hochlagerung, die Wasserausscheidung dann vermehrt sein muß, wenn latente Ödeme vorbanden sind. Man gibt des Morgens dem rubig im Bett liegenden nüchternen Patienten stündlich 150 ccm Tee oder Wasser zu trinken und fordert ihn wie bei der Vorhannschen Nierenfunktionsprüfung auf, stundlich Urin zu lassen. Nach 3 Stunden wird nun das Fußende des Bettes und damit die untere Körperbalfte nach Art der Quinokszschen Lagerung hochgestellt, die stundliche Flussigkeitszufuhr bleibt die gleiche. Bei gesunder Niere werden sich beim Kompensierten die stündlichen

¹ KAUFFMANN, Fr.: Über den Diureseversuch unter Hochlagerung der Beine und seine diagnostische Bedeutung. Berl klim. Wischr. 1921, Nr. 42. — Zur Diagnose des latenten Ödems. Disch Arch. klin. Med. Bal. 137, H. 1/2, 1921.

in Königsherg, zu zeigen, daß durch ein underes Alkaloid der Chinarinde, das Conchinin, die Beseitigung des Flimmerns und Flatterns und damit die Regularisierung der Kammertätigkeit gelingt. Ich habe seinerzeit die erste Nachprüfung vorge nommen und kann jetzt auf eine mehr nls 16jährige Erfahrung zuruckhlicken.

Das dem Conchinin identische, übliehe Präparat wird als Chinidinum sulfuricum oder hasicum gegeben in Einzeldosen von 0,2—0,4, in Tagesdosen von 0,6—1,2. Die Anwendungsdauer dieser großen Dosen ist maximal 6 Tage. Das Chinidin ist fast ein Antagonist der Digitalis und aetzt alle Qualitäten des Herzmuskels— die Inotropie, Dromotropie, Chronotropie—herab. Das therapeutisch Günstige ist die Herahsetzung der Erregbackeit, deren Wirkung offenbar die Beseitigung des Flimmerns und Flatterns ist.

Giht man gleichzeitig Digitalis, dann verringert man die Möglichkeit des Effektes wegen dieser antagonistischen Wirkung. Wenn man vorhehandeln muß, dann empfichlt aich eher die Anwendung von Scilla, dem Pulver der Meerzwiebel, die Mendel in die moderne Therapie wieder eingefuhrt hat und die am zweckmäßigsten als Pulv. hulh. scillae — nicht als eines der Fertigpräparate — verordnet wird. Kauffmann² hat die Scilla unter den Prüparaten der Digitalisgruppe für die Vorbehandlung der Arrhythmia ahsoluta als am geeignetsten gefunden. Das wirksame Pulver sieht weiß aus — wenn es gelhhraun verfärht ist, ist es nicht mehr hrauchhar — und wird in Dosen von 3mal tägheh 0,3 verahreicht. Offenhar verankert sieh die Scilla weniger fest am Herzmuskel, so daß man sehon wenige Tage nach Ahsetzen des Medikamentes ungehemmt die Chinidnwirkung erzielen kann.

Chinidin ist ohne Vorhehandlung indiziert, wenn kemerlei Stauung, also Dekompensation, vorhanden ist.

Chinidin ist erlauht, wenn hei leichterer Dekompensation die Vorhehandlung mit Seilla die Kompensation herheigefuhrt hat.

Chinidin ist aher atreng kontraindiziert, wenn die Dekompensation weiter hesteht und das Herz und namentlich die Vorhöfe erhehliche Grade von Dilatation aufweisen. Hier dürfen wir die Herabsetzung der Herzmuskelkraft nicht wagen und müssen in dilatierten Vorhofen bei schlechtere Contractilität, namentlich in den Ohren der Vorhofe, stets mit der Entstehung von Herzthromben rechnen. Nur weil dies nicht berucksichtigt wurde, sind mehrfach Embolien nach Chinidin heobachtet worden.

Damit sebrankt sich die Indikation für die Chinidintherapie allerdings erbeblich ein, denn das Flimmern und Flattern entsteht ja besonders leicht bei gedehntem Vorhof. Oft ist der Chinidinerfolg nur ein vorübergehender, andererseits relingt es aber auch manchmal mehrmals das Flimmern zu beseitigen.

Dauererfolge sieht man noch am ehesten, wenn das Flimmern und Flattern in Behandlung genommen wird, noch bevor irgendeine Dekompensation besteht. In solchen Fallen kann man schlagartig die Regularisierung beobachten.

¹ Y. BEROMANN: Zur Chmintherapie des Herzens. Munch. med. Wschr. 1919, Nr. 26.
² KAUFFMANN, Fr.: Zur Seilla-Chinintherapie des Herzens. Munch. med. Wschr. 1923, Nr. 17.

Temperaturerhöhung darauf hinweist, daß Eiweißzerfall vorliegt, kann wohl am ehesten so gedeutet werden, daß die "Empfindliehkeitslage" der Individuen fur die Stoffe des körpereigenen Eiweißzerfalls verschieden ist.

Das hetriebstechnische Verhalten des Kreislaufs nach einer Operation ist schon jetzt klarer als fruher zu erfassen und einer rationellen Behandlung zugänglich. I. En meine nicht nur dem Kollaps in der Narkose oder unmittelbar nach dem Eingriff, sondern auch jene bedrohlichen Zustünde, die tags darauf und auch einige Tage später in Erscheinung treten können, endlich auch die meist harmloseren Zustände, die sich noch nach dem ersten Aufstehen des Kranken dokumentieren können, als Ohnmachtsanwandlung, kühle Extremitäten, Zustände allgemeiner Schwäche.

"Wahrscheinlich" - so führt Kaupfmann2 aus, wenn er anschaulich üher Störungen der Blutverteilung berichtet - "sind beim Kollaps fiebernder Kranker verschiedene nervöse und toxische Faktoren im Spiel, die abzugrenzen heuto noch auf Schwierigkeiten stößt. Klinisch ist es aber wesentlich, daß die Erseheinungen des Kollapses als Ausdruck einer sehweren Störung der Blutverteilung aufzusassen sind. Daß nicht ein Erlahmen der Herzkraft am Ansang des ganzen Symptomenkomplexes steht, geht auch aus der therapeutischen Nutzlosigkeit der sog. Herzmittel hervor. Weil große Blutmengen in der Periphene zurückgehalten werden, erhalt das Herz zu wenig Blut, und die Erscheinungen der Kreislaufschwäche in Form des Kollapses resultieren damus, daß nun auch das arterielle System und vor allem das Gehirn mit zu wenig Blut gespeist wird." "Der venose Ruckfluß des Blutes zum Herzen hängt von der Venenkapazität ab, diese wird reguliert durch die Kohlensäurespannung des Blutes; wenn cine Dyspnoe eintritt, die oft dem Kollaps vorausgeht, findet Überventilation statt, große Mengen von Kohlensaure werden abgeraucht, die Kohlensäurespannung im Blut sinkt." Dieser Zustand, der als "Hypokapnie" hezerchnet wird, spielt als Venopressormechanismus nach Henderson eine große Rolle, er ist durch Gasgemische, die Kohlensaure enthalten (etwa 3-5% CO2 nchen reinem Sauerstoff), weitgehend zu beeinflussen Der eyanotisch hlasse, livide Patient wird nach wenigen Atemzugen wieder rosig gefarht, der Puls hebt sich und die verlangsamte Strömung ist beschleungt. Kaum ein hesseres Mittel giht es, um den darniederliegenden Kreislauf zu heben, das hahen wir durch jene amerikanischen Arheiten gelernt, und Eppingen hat es in der Klinik von EISELSBERG wohl zuerst in Deutschland eingefuhrt. Die Wirkungen gehen zum großen Teil offenbar vom Atem- und Vasomotorenzentrum aus, das mit größter Empfindlichkeit auf Kohlensanrespannung im Blute reagiert,

Immer wieder erleben wir tief eingewurzelt die falsche Vorstellung hei der operativen Nachhehandlung, wenn Puls oder Blutdruck geprüft werden, gefolgt vom falschen Schluß: ein Digitalispräparat; etwa dreimal 10 Tropfen Digipurat oder Digalen. Abgesehen davon, daß, wenn eine wirksame Digitalistherapie

¹ v. Bergmann, G.: Zur postoperativen Kreislauftherapie. Dtsch. med. Wschr. 1932, Nr. 14.

² KAUFFMANN, FR.: Über Störungen der Blutverteilung. Z. ärztl. Fortbildg 1931, Nr. 18.

Harnmengen kaum unterscheiden. Sind aber latente Ödeme vorhanden, so weisen die üherschießenden Urinportionen nach der Hochlagerung auf die Wasserretention hin. Ein Beispiel aus der Arbeit Kauffmanns möge das illustrieren.

Es handelt sich um eine Patientin, die wegen rheumatischer Beschwerden an einem beißen Tage ein langdauerndes Sonnenhad genommen und sich dahei eine Verhrennung 1.—2. Grades am Rücken und an heiden Unterschenkeln zugezogen hatte. Herz und Nieren o. B. Die Flüssigkeitsaufnahme am Tag vor dem Versuche hetrug 1540 eem, die Urimmenge 500.

Zeit	Harnmenge	spez. Oewicht	Zeit	Harnmenge	spez. Gewicht
7—8	32	1021	1011	82	1007
8—9	44	1017	1112	330	1002
9—10	48	1010	121	268	1006

Man sieht nach einer vierstundigen Vorperiode mit geringen stundlichen Urinmengen die Diurese nach Hochlagerung der Beine um das Vierfache vermehrt.

Die Methodo hat inzwischen nicht nur in viele inneren Kliniken Eingang gefunden, sondern sich auch ganz besonders dort als wertvoll erwiesen, wo es fur Chirurgen und Gynäkologen darauf ankommt, festzustellen, oh ein von vornheren schwaches aber scheinbar kompensiertes Herz nicht sehon an der Grenze der Dekompensation sich befindet und mit eigem operativen Eingriff odor einer Narkoso nieht mehr belastet werden darf. Es hat Aber mitgeteilt, daß er regelmäßig vor Myomoperationen, wo es sich also meist um ausgehlutete kreislaufschwache Frauen handelt, die Vornahme des KAUFFMANNschen Wasserversuches anrät. Kardio-vasculäre Überraschungen post operationem seien seit der systematischen Einfuhrung des Wasserversuchs an seiner Abteilung wesentlich geringer geworden, da Prophylaxe und Indikation sich umgestaltet hätten.

Noch immer ist es deprimierend, wie wenig wir ein Herz, oder gar das gesamte kardio-vaseulare System wirklich zuverlässig diagnostisch und prognostisch heurteilen können, trotz allen Fortschritts der Methodik. So hat jeder praktisch brauchbare Nachweis latenter Dekompensation klinisch-ärztlich große Bedeutung.

Wenn nach einer großen Operation, etwa einer Laparatomie, der Kranke am Versagen des Kreislaufs zugrunde geht, pflegt nicht nur auf dem Totenschein als Todesursache "Herzsebwäche" zu stehen, sondern noch immer ist der Glaube, gerade auch bei den Chirurgen weit verbreitet, "das Herz habe versagt", ja er wundert sich nicht selten, daß der Internist vorher versichert hatte, "das Herz sei gut".

Hier ist es der Zerfall von korpereigenem Eiweiß, der auch bei völlig sterilem Verlauf einen Kollaps erzeugt. Die englische Shockkommission im Kriege zeigte im Terexperment, daß Zerthummerung der Unterschenkelmuskulatur in dem Augenblick zum Kollaps führt, wenn man die zuvor abgeklemmte Vene öffnet; große Giftdosen überschwemmen dann den Organismus — also nicht neuvoressektorisch, sondern humoral entstebt die Katastrophe. Daß Kollaps nieht regelmäßig eintritt, obwohl fast immer schon die geringste postoperative

Kapitel 14.

Viscerales Nervensystem.

Vagotonie und Sympathieotonie. — Die vegetativ Stigmatisierten. — Das "vegetative System", — Die "reinen" Organneurosen. — Die Organdetermination der Psychoneurosen. — Der Begriff der Betriebsstörung. — Die visceralen Reflexe. — Die Hradsehen Zonen. — Das Problem der Organsehmerzen.

Eppinger sprach in seiner gemeinsam mit Hess verfaßten Schrift des Jahres 1910 von der Vagotonio den so herechtigten Wunseh aus, daß es für die Klinik nötig sei, eine Neurologie der inneren Organe zu sehaffen, da man hier im Gegensatz zum Aushau der organischen Neurologie am cerehrospinalen Nervensystem noch heschämend wenig neurologisch wisse. Seine Lehre von der Vagotonie und Sympathicotonie hat sich in der Praxis nur zu sehnell durchgesetzt und hat gerade dadurch dazu gefuhrt, daß leichtfertig und kritiklos nun ein Schlagwort eine diegnostische Vertiefung ersetzt.

Oft scheint dem Arzt ein dauernd langsamer Puls, wie er als heredofamiliare Erscheinung nicht selten vorkommt, Grund genug, eine erhkonstitutionelle Brady-kardie als "Vagotonie" zu bezeichnen oder veränderte Reaktionszustände an den Organen werden auf den Sympathiens oder Parasympathieus ohne genügende Stutze hezogen.

Prufen wir dagegen unheeinflußt von einem hypothetischen antagonistischen Dualismus die Erregharkeitszustände der Organe, sei es durch schlichte klinische Beobachtungen oder erganzt durch pharmakologische Prufungen mit Mitteln des visceralen Nervensystems, so kommen wir zur Erkenntnis ganz anderer, keineswegs zu jener Theorie passender Feststellungen!

Die Vagotomelehre soll dankhar als ein Markstein in der Entwicklung der Frage nach dem Einfluß des visceralen Nervensystems auf die Organe anerkannt werden, auf jenem Wege, der mit der Erschließung des autonomen Nervensystems durch große Physiologen und Pharmakologen gebahnt wurde. Wir denken an LANGLEY, STARLING, GASKEL, BAYLISS, ELLIOT u. a., besonders auch an HANS HORST MEYER und seine Schule.

¹ v. Bergmann, G.: Funktionelle Pathologie des vegetativen Nervensystems. Hdb. d. inn. Med. v. Bergmann-Stahetzus, Bd 5, H. Auff. Berlin: Julius Springer 1925 — Klinisch-funktionelle Pathologie des vegetataven Nervensystems. Hdb. d. norm. u. pathl. Physiologie, Bd. 16, 1. Hålite. Berlin: Julius Springer 1930.

für den Herzmuskel notwendig ist, die Digitalisdosen weit größer sein müßten. brauchen diese Herzen die Gruppe der Digitalis nicht, denn sie waren selbst nach dem Tode, physiologisch geprüft, völlig leistungstüchtig. Auf die Peripherie aber üht Digitalis die Wirkung, daß es die zirkulierende Blutmenge herabsetzt, selbst um 1-2 Liter, wie Wollheim erweisen konnte. Daß mit dieser fast durchgehends ublichen Digitalismedikation nicht mehr Unglück geschiebt, liegt nur daran, daß man sich unwirksamer Dosen bedient. Die ganze therapeutische Offensive richte sich bewußt und zielkräftig auf die Entleerung der Blutdepots, also gegen das "Versaeken des Blutes in der Peripherie". Die Autotransfusion durch Umwicklung der Gliedmaßen vergesse man nicht, die echte Transfusion wird weniger nützen, wenn ausgedehnte Stromgebiete pathologisch geweitet sind. Es konnte Wollheim zablenmäßig erweisen, daß Campher, Cardiazol, Hexeton hierfür beste Mittel sind, daß Strychnin 1-3 mg, Coffeininjektionen 0,2-0,3 g pro dosi die Mittel der Wahl sind, zu denen als ausgleichend wirksam noch Ephedralin (1-3 Ampullen pro die) oder Sympatol, aber in großen Dosen, 2-3 Ampullen auf einmal, hinzukommt. Es ist keine Polypragmasie, wenn von diesen Mitteln mehrere in lehensbedrohlichen Zuständen auch allo 2-3 Stunden gegehen werden. Ob noch Digitalis außerdem gegehen werden soll, hat seine Indikation, wenigstens im wesentlichen danach, oh wirklich auch ein Versagen des Herzmuskels vorliegt. Mag sein, daß das alles, nachdem es gesagt ist, bekannt scheint, aber für manchen ist es doch Korrektur seines praktischen Verhaltens: Was soll z. B. die Vorhehandlung zu Operierender mit Digitalis? Auch sie schadet nur deshalb nicht, weil die Dosen unwirksam sind.

Ich habe vermieden, das große Zahlenmaterial unserer Klinik zu hringen; es wirde aufzeigen, daß hier nicht Behauptungen, sondern Beweiss vorliegen. Die Wandlung unserer Vorstellung vom Verhalten des kardio-vascularen Systems ist uber den Weg richtigeren Verstehens fruchtbringend für energische Therapie.

Literatur.

BARCROFT: The respiratory function of the blood. Deutsch von W. Feldberg. Berlin: Julius Springer 1927.

EPFINGER, KIRCH U. SCHWARZ: Das Versagen des Kreislaufs. Berlin: Julius Springer 1927. HESS: Die Regulierung des Blutkreislaufs. Leipzig 1930.

Kraus, Fr.: Die Insuffizienz des Kreislaufapparates in Kraus-Brugsch Spez. Pathol. u. Therapie innerer Krankh. Bd. 4, S. 95. Berlim-Wien: Urban & Schwarzenberg 1925.

PLESCH, J.: Hâmodynamische Studien. Berlin 1909.

v. ROMBERG: Die Herzkrankheiten und ihre Behandlung in den letzten 50 Jahren. Dtsch. med. Wschr. 1931, Nr. 15.

Die Dynamik der Klappenschler. Verh. dtsch Ges. inn. Med., Wiesbaden 1930.
ROSENBACH, OTTOMAR: Die Krankheiten des Herzens und ihre Behandlung. Wien und

ROSENBACH, OTTOMAR: Die Krankheiten des Herzens und ihre Behandlung. Wien und Leipzig 1893/97.

TRAUBE: Gesammelte Beitrage 1871/78.

setzung des Schweißes behaupten (Billigheimer). Die nassen Hande und Fuße waren für die Vagotonietheorie Symptome des Vagotoniers, und dennoch ist uns gerade vermehrte Schweißsekretion für die Hyperthyreosen gelaufig, bei denen die Erregung im sympathiseben System uberwiegt, ja wir kennen vermehrte Transpirationsbereitschaft in der Rekonvaleszenz, die wir kaum einseitig einer Innervation zusehreihen werden, sondern einer Wärmeregulationsstörung vielleicht aus veränderter Kreislaufsituation beraus.

Hatte die Klinik sieh von der unbefangenen Beobachtung am Krankenbett leiten lassen, und das hleibt für alle Zeit ihre streng einzuhaltende Richtung, der sie zu folgen hat, so wäre sie niemals zur antagonistischen, theoretischen Konstruktion einer Vagotonie und Sympathieotonie gekommen.

Als Erringen und Hess versuchten, gerade den Basedow auf ihr System hin zu prüfen, kamen sie zu dem Sehluß, daß es vagotonische und sympathicotonische Fälle gähe, daß aber die Mischformen durchaus die haufigeren seien. ja auch für das psychische Verhalten sollten noch zwei Gruppen herausgefunden werden, die empirisch nicht zu hestatigen sind. Wir müssen, gerade im Basedow. einen krassen Fall der allgemeinen Regel erblicken, daß Erregbarkeitsanderungen in heiden Systemen zugleich vorhanden sind, auch wenn hier hekanntlich gerade die sympathischen Symptome üherwiegen. Wie oft ist klinisch der Basedow verglichen worden mit dem jahen Schrecken in Permanenz oder mit dem akuten Zustand einer Adrenahnausschuttung oder Adrenalinsekretion: Die Tachykardie, viele Augensymptome, der Tremor würden dazu passen. Bei den Steigerungen der Oxydation kann man schon zweifelhaft sein, ehenso ob das Schwitzen sympathisches Symptom ist. Und endheh wird es hedenklich, auch die Neigungen zu vermehrter Darmperistaltik, die Diarrhoen des Basedowkranken anders aufzufassen als ein Symptom vagischer Erregharkeit. Eppingen und Hess warnten, den Basedow mit der Vagotonie zu verwechseln und meinten, daß diese Gefahr leichteren Basedowfallen gegenuber groß ware. Wir haben oben zum Ausdruck gehracht, daß die sogenannte thyreotische Konstitution uns durchaus nur ein geringeres hyperthyreotisches Verhalten erweist (s. Kap. 9). "Die Gefahr der Verwechselung" lost sich also so auf, daß gerade ganz analoge Zustände vorliegen, nur in starkerem und schwacherem Grade. Also nicht die Gefahr der Verwechselung besteht, sondern gerade die Wesensgleichheit jener Zustande erwies sich uns für jene neuralen Verhaltnigsweisen, die von humoralen nicht getrennt werden durfen. Die sog. "vagotonische Disposition", die eine Erbkonstitution erweisen sollte, ist meist nichts als ein Mikrohasedow, der ebenso wie das große Krankheitsbild viel reicher ist an Zugen sympathischer Erregbarkeit und als Erbanlage, wie wohl auch erworben, sehr häufig vorkommt.

So gab es keinen anderen Weg, als die Reaktionsbereitschaft der einzelnen Erfolgsorgane zu studieren und sie zu registrieren als Symptome der Labilitat

¹ BILLIGHEIMER: Physiologie und Pharmakologie des vegetativen Nervensystems. Hdb. d. inn. Med. v. Bergmann-Stahelin, Bd. 5. Berlin- Julius Springer 1925.

Zuerst hat wohl Ottoman Rosenbach 1879 von einer Vagusneurose gesprochen, Buchholz hat dann auf Veranlassung v. Noondens in einer Dissertation des Jahres 1891 jene Auffassung vertieft und besonders Zuellen hat 1908 klinische Beobachtungen mitgeteilt, die für eine chronische Vagusneurose sprachen.

Erpingen und Hess gingen dann unter dem Einfluß der Wiener Pharmakologen vom strengen Antagonismus aus, der pharmakologisch für Sympathieus
und Vagus (Parasympathieus) aufgestellt war, sich aber nicht deckte mit dem, was
Anatomie und Physiologie lehrte. Es sollte "nicht Menschen geben, die in beiden
Systemen, deren Wirkung antagonistisch aufgefaßt wurde, Zeichen erhöhter
Erregbarkeit boten". Denn Hemmungen in dem einen Nervensystem, etwa die
Vaguslähmung durch Atropin, sollte die Erregbarkeit im anderen, also im
Sympathieus steigern. Am Vergleich mit einem Waagebalken wurde dies Verhalten sebematisch verdeutlicht.

Meine Nachprüfungen (1913) mit meinen Mitarbeitern (WESTPHAL, КАТSCH)1 ergaben, daß sieh üherhaupt keine Individuen fanden, die nur in einem und nicht zugleich im anderen System Veränderungen der Reizbarkeit zeigten, wenn man den Effekt am Erfolgsorgan studierte. Schon die ursprüngliche Schilderung - sie ist oft kritisiert worden - der Vagotoniker habe eine weite Pupille, zeigt, daß es empirisch den Autoren nicht entgangen war, daß ein Sympathicussymptom am Auge sich mit parasympathischen Erscheinungen an anderen Erfolgsorganen haufig kombinierte. Ebenso galt die Tendenz zu vermehrtem Pylorussehluß nur so lange als vagotonisches Symptom, bis nachgewiesen wurde, daß durch Atropin der Pylorus sich nicht öffnet. Dann wurde er nicht mehr als Stigma der Vagotonie gebucht. Wenckebach lenkte durch den Vagusdruckversuch am Halse die Aufmerksamkeit auf die Ansprechbarkeit des Erfolgsorgans und zeigte, wie die Bradykardie, die sogar gefahrdrohend auftreten kann, Ausdruck sein kann eines geschädigten Herzmuskels und nicht einen veränderten Tonus im Nervensystem offenbart. Wir können heute auch nicht mehr zugehen, daß standig vorhandene Bradykardien bei gesundem Herzen Ausdruck einer Vagotonie sind, selbst wenn wir sie, was durchaus nicht immer der Fall ist, durch Atropin heseitigen können. Auch das hat gerade Wenckebach nachdrucklich betont.

Die Schweißsekretion wird pharmakologisch dem Parasympathicus zugeschriehen, denn seine Erregung durch Pilocarpin führt zum Pilocarpinsehweiß. Die Anatomen und Physiologen kennen nur die sympathische Innervation der Schweißdrüsen, und wahrscheinlich haben diejenigen Autoren recht, die ähnlich, wie es Claude Bernard für die Speicheldrüsen nachgewiesen hat, eine sympathische und parasympathische Sekretion mit verschiedener Zusammen-

¹ v. Bergmann, G.: Über Beziehungen des Nervensystems zur motorischen Funktion des Magens, Munch. med. Wschr. 1913, Nr. 44. — Zur Wirkung der Regulatoren des Intestinalitraktes. Z. exper. Path. u. Ther. Bd. 12. — Katsch: Pharmakologische Einflusse anf den Darm. Ebenda Bd. 12, 1913.

die erhöhte Schweißhereitschaft macht uns aber skeptisch. Ist sie nicht eher Sympathicussymptom? Die Magen-Darmhewegungen sind im Schlaf eher gehemmt, das wäre sieher ein Sympathicussymptom, denn die Tendenz vermehrter Darmperistaltik findet gerade erst heim Erwachen statt. Sollten nicht jene Vorgange im Schlafzustande erklürbar werden durch veränderte CO_2 -Spannung im Blute oder ein verändertes p_{H} in den Gewehen beim herahgesetzten Gasaustausch und so die vegetatwen Zentren in einen veränderten Zustand geraten? Es seheint mir eharakteristisch, daß F. H. Lewr in der Ohlongata vom vegetativen oder viseeralen Vaguskern spricht, daß nher in diesem Kern auch zentrale Schaltstellen für sympatiusche Innervation liegen.

Endlich ist jenes Nervensystem der Viscera heute auch hekannt in seiner Einwirkung auf den Tonus der quergestreiften Muskulatur. Das hat dazu geführt, daß auch dort eine vegetative Funktion nnerkannt wird, sympathische und parasympathische Einflusse spielen auch hier. Es ist also der Begriff des visceralen Nervensystems zu eng.

Ist aher das Organnervensystem, also die neurale Steuerung wohl nur der eine Vermittler zwischen den Erfolgsorganen, der phylogenetisch wie ontogenetisch spät hinzukommt, so muß man das vegetative Verhalten der Erfolgsorgane, also des Gewebes, ja jeder einzelnen Zelle, als das entwicklungsgesehichtlich und stammesgeschichtlich Ältere anerkennen, und es erweitert sich zu jenem Begriff des "vegetativen Systems" uherhaupt im Sinne von Friedrich Kraus und S. G. Zoners.

Dieso Autoren stützten ihre Hypothese vom "vegetativen Betrichsstück", zu dem die Grenzflachen der Zelle mit ihren elektrischen Potentialen gehören, ermer das hormonale Verhalten und endlich vor nilem das der Elektrolyto, also das ionale, durch Feststellungen, die vorwiegend hasieren auf dem von S. G. Zonder postulierten Antagonismus des Kalium und Calcium. Calcium wirke wie der Sympathicus, Kalium wie der Vagus, und für gewohnlich spielt innerhalh der Zelle das Kalium, nußerhalh von ihr das Calcium die größere Rölle. Ich gehe nieht darauf ein, wie went in dieser geistvollen Theorie Spekulation mit exakter experimenteller Feststellung verknüpft ist. Sie führt in letzte Fragen des hiologischen Zellgeschehens. Uns belehre sie nur, daß der vegetative Nerv nieht isoliert betrachtet werden kann vom vegetativen, humoralen und physikochemischen Verhalten jeden Gewebes. Es mag sein, daß der Nervenimpuls sich auswirkt vorwiegend in einer Verschiebung des Elektrolytmilieus der Zelle.

Die Lehre vom vegetativen System hat zu einem anderen Dualismus geführt, hei dem wir auch der Leistungen von O. Hrss, Zurich, gedenken, vom animalischen und vegetativen Verbalten, das nunmehr wieder dualistisch erfaßt werden soll, während ich diese Funktionsgliederung für die Organparenchyme nicht als eine Aufteilung zu sehen vermag, dienlich einer begrifflichen Klärung.
Eine hei Stenkok aufgeführte Arbeit von Schrodere hat etwas sehr Wesentliches für die individuelle personale Reaktionsart des Menschen erwiesen: Schroeder hat an eineigen Zwillingen die verschiedensten Adre-

im gesamten visceralen Nervensystem. Deshalh mein Vorschlag, den Status des vegetativen Nervensystems zu erhöben, die Symptome oder "Stigmata" im vegetativen Nervensystem festzustellen¹. Stellten wir vermehrte Ansprechharkeit fest oder vermehrte Lahlität, oft genug nieht im antagonistischen, auch im synergistischen Sinne könnte man sprechen von "Stigmatisierten im vegetativen Nervensystem". Heute muß ich selbst vor meiner Prägung der "vegetativ Stigmatisierten" vom Standpunkte der Khnik aus fast ehenso warnen wie vor dem Begriff der Vagotonie und Sympathicotonie. Denn auch mit diesem Wort wird jetzt klinisch ganz willkürlich und unpräzis umgegangen.

Dazu kommt, daß die pharmakologischen Prüfungen der elektiven Giftwirkung für Vagus und Sympathicus einer kritischen Prufung nicht standhalten. Es lehrt uns jene größte Gruppe der vegetativ Stigmatisierten, die wir mit Julius Bauen jetzt gerne als thyreotische Konstitution hezeiehnen, daß am Erfolgsorgan der Nerv vom hormonalen Geschehen und ehenso vom ionalen in seiner Auswirkung nicht zu trennen ist.

Seit Loewi im Tierexperiment nachwies, daß unter Vagusreizung ein cholinartiger Stoff in der Durchspillungsfüssigkeit des Herzens entsteht, so daß jene vagisch heeinflußte Flüssigkeit ein anderes Herz zu langsamem Schlagen hringt, und daß umgekehrt auch sympaticomimetrische Stoffe unter Sympathicusreizung hei Durchströmung des Herzens entstehen, die ein anderes Herz heeinflussen, als wenn es vom Herzsympathieus, dem Accelerans, getriehen wäre, erweist jene Kenntnis von den lokalen Organhormonen, die im Organ selhst entstehen und dasselhe Organ auch am anderen Tier gleichsinnig heeinflussen, daß humorales Geschehen in Ahhängigkeit von neuralem und neurales in Ahhängigkeit von humoralem steht. Wußten wir ja lange schon ein Gleiches gerade vom sympathischen System und dem Produkt des Nehennierenmarkes, dem Adrenaln. Das Inkret heeinflußt das Nervensystem und das Nervensystem des Sympathicus heeinflußt offenhar die Inkrethildung wie Inkretausschüttung.

Ich ühergehe, was sich gegen den Begriff des "Tonus" im Vagus sagen läßt, da Rudolf Schmidt es schon damals kritisiert hat. Auch wenn man den Begriff mit erhöhter Erregbarkeit oder Vagolabilität umdeutet, wie Dreesl es später getan hat, hefindet man sich auf unsicherem Boden, und niemals findet sieh jene "vermehrte Ansprechbarkeit" oder "reizhare Schwäche" gleichmäßig an allen Organen nachweisbar.

Nicht einmal die Annahme, daß im Schlafe der Parasympathicus dominiere, kann ohne Einschränkung anerkannt werden. Die Pupille ist im Schlafe zwar eng, der Blutdruck sunkt meist, auch die Pulsfrequenz. Neben einer erhöhten Schweißbereitschaft im Schlafe scheint ein erhohter Tonus mancher Gruppen der glatten Muskulatur vorzuliegen, nicht der Gefäße, nach jenem Diktum von Rudder Schmidt, "die Nacht ist die Zeit der glatten Muskulatur". Schon

¹ v. Bergmann, G.: Funktionelle Pathologie des vegetativen Nervensystems. Hdb. d. inn. Med. v. Bergmann-Stahelin, 5. Bd. Berlin: Julius Springer 1925.

doch liegt im autonomen Erfolgsurgan nur die eine Gruppe der Bedingung, die ein ahweichendes Verhalten erklärt. Es kann sich auf viele Viseera erstrecken, es kann in einem Organ mehr oder weniger isoliert zum Vorschein kommen. Dennoch wird die Vethaltungsweise des Organs nie allein neural zu hetrachten sein his in die Verhaltungsweisen der sogenannten Zentren hinauf, immer auch humoral. Die humoralen Komponenten sind wiederum zerlegbar in physikochemische, elektrische, ionale, hormonale, fermentative, katalysatorische u. \(\text{\text{\text{u}}}\) Verhaltungsweisen. Mag der erkennhare Zusammenhang des Vorgangs hei solcher Betrachtung sehr viel schwerer durehschauhar werden, er wird dafür dem empirisch Feststellbaren, soweit die Klinik dazu heizuttagen vermag, hesser gerecht und giht uns die richtige Einstellung nicht nur zur Kritik der sog. Neurose des vegetativen Nervensystems, sondern gerade auch einem Begriff gegenüber, der noch heute tief eingewurzelt ist im klinischen und \(\text{\text{\text{\text{u}}}\) in die zellichen Denken, n\(\text{\text{\text{u}}}\) in dem engeren der isolierten "teinen" Organneurose.

Geht man von der Klimk aus, so ist festzustellen, daß die Diagnose einer reinen Organneurose — auch heute noch — zu einer der häufigsten gehört, die in der ärztlichen Praxis üherhaupt vorkommt. Der Arzt stützt sich dabei meist auf ein Negatives, d. h. wenn er keinen organischen Befund erheht und trotzdem eine Beschwerde auf ein Organ heziehen muß, sieht er im Leiden eine Funktionsstörung und setzt "funktionell" in Gegensatz zu "organische". So wird für die Praxis des Alltags funktionell geradezu gleichgesetzt mit neurotisch oder selbst nervös, weil eine Störung der Funktion ohne organischen Befund als Störung in der Innervation des Organs erscheint. Damit entsteht meist aus Verlegenheit die Diagnose der reinen Organneurose, der fehlendo ohjektive Befund ist die sehwankende Basse — lueus a non lucendo.

Schon diese Üherlegung genugt als Beweis, daß jede Verhesserung diagnostischer Möglichkeit, die neue organische Befunde am Kranken erheben läßt,
welche man vor kutzem noch nicht nachweisen konnte, die Gruppe der rein
funktionellen, sogenannt nervösen Erkrankungen verringern muß, daß jeder
Fortschritt im Nachweis organischer Befunde dem Ahhau der reinen Organneurose, d. h. der Verringerung der Anzahl dieser Verlegenheitsdiagnosen dient.
Ich spreche in diesem Sinne von einer ungeheuren disgnostischen Wandlung,
die sich auch therapeutisch auswirken muß (s. Kap. 15).

Die Diagnose einer reinen Organneurose schien noch besser gestützt, wenn nicht nur eine subjektive Klage des Kranken von ihm auf ein Organ hezogen wird, etwa durch einen lokalisierten Schmerz, sondern wenn der Arzt auch ohjektiv eine Storung der Funktion findet. Das ist der Grund, weshab die größte Gruppe der Organneurosen noch immer die Magenneurosen sind, weil wir hier seit der Verwendung des Kussmaulschen Magenschlauchs für die Diagnostik Zahlen der Aciditat des ausgeheherten Magensaftes gewinnen, ja auch die Motorik in hezug auf die Entleerungszeit als motorische Insuffizienz klinisch henrteilt wird. Wir haben in Kap. 2 u. 3 über die Magenkrankheiten gesehen, wie vor allem die Gastritis in ihren verschiedenen Formen diese Symptome hervorruit, wie selhst beim Ulcus

nalinreaktionen beim gesunden Menschen studiert, und für jede einzelne Reaktion ein stets gleichmäßiges Verhalten beider Zwillinge festgestellt. Falls nicht eine vorühergehende Krankheitslage, z. B. eine Angina, Ahweichung der Verfassung beim einen Zwilling hervorrief, war die Adrenalinhlutzuckerkurve bei den Zwillingen stets die gleiebe, etwa eine sogenannte vagotonische, dabei konnte die Adrenalinblutzuckerkurve bei heiden eine sogenannte sympathieotonische sein. Verfolgte er die anderen Reaktionen, das Zellhild der Weißen, die Erythrocytenzahl, den Chlorspiegel, die Diurese, so ergah sich wiederum für gleichartige Individuen, also heide Zwillinge, ein konstantes, gleiches Verhalten auch innerhalb langer Zeiträume.

Es sind also ganz offenbar konstante Verbaltungsweisen zugeordnet der individuellen Person, aber es sind niebt Reaktionsformen nur eines der beiden vegetativen Nervensysteme. Denn im selben Individuum zeigt die eine Prohe ein vagisches, die andere ein sympathisches Verhalten. Eineüge Zwillinge gehen aber fur jede Einzelreaktion ein vollkommen gleichartiges Kurvenbild. Sie lassen sich keineswegs in vagische und sympathieistische Personen gliedern. Mit dieser Fragestellung kann die Erforschung an eineigen Zwillingen weiter fur die Klinik fruchthar werden.

Dieso positive Seite sei hesonders begrüßt, wenn wir zusammenfassend, namentlich auf Grund klinischer Empirie, hier nochmals feststellen, daß es keine isolierte Vagusneurose oder Sympathieusneurose gibt, daß aher bei einer ganzen Reihe von Krankheiten, von denen der Morhus Basedow auch in seinen sohwächsten Formen ein einleuchtendes, aber auch das häufigste Paradigma ist, sich das vegetative Nervensystem mit veränderten Verhaltungsweisen äußert, nicht zuletzt auch gemede hei emotionellen Gesamtsituationen.

Wer den Aufhau der physiologischen Funktion beachtet, die ständig Regulationen zwischen den einzelnen Organsystemen vermittelt, wird auch für die Klinik wissen, daß im Vegetativen isolierte Funktionsanderungen schwer vorstellhar sind. Kein Zweifel, daß es Zustände giht, hei denen die fördernden Impulse überwiegen. Aher das Pravalieren der Forderung kehrt sich nicht daran, daß am Herzen der Förderungsnerv zum Sympathicus gehört, am Darm zum Parasympathicus. Die Adrenalinwirkung lehrt uns umgekehrt, daß sowohl ein Pharmakon als exogenes "Gift" wie als körpereigenes Inkret existiert, das wiederum nur den Sympathicus erregt, also am Darm zur Hemmung, am Herzen zur Forderung - Tachykardie führt. Wir möchten fur Antagonismen und Synergismen auch bei der ionalen Regulation warnen, sie zu isolierend und darum einseitig zu betrachten. Eine kleine Milieuanderung in der Peripherie kann zur inversen Reaktion vom Antagonismus zum Synergismus führen. Ähnliches bedarf auch bei den sog. "Zentren" der Berücksichtigung, die ständig wechselnden Einflüssen, ja einem "Funktionswandel" (v. Weizsäcker) unterliegen (s. Kap. 17).

Es gibt nur den klinischen Nachweis, daß Erregbarkeitsveränderungen im Sinne veränderter Ansprechbarkeit der Erfolgsorgane vorkommen, und mit der Diagnosenmarke: Magen- nnd Herzneurose? Liegt wirklich ein organischer Befund am Magen oder außerhalb des Magens nicht vor, durch den die Störung der Funktion am Magen erklärbar wird, so ist die Funktionsstörung des Magens Ausdrucksform einer Gesamtsituation, nicht selten, aber durchaus nicht immer, einer psychoneurotischen, und unser diagnostisches Problem weitet sich zur Frage, warum gerade die Organdetermination den Magen trifft.

Oft lautet dann wieder die Antwort, daß gerade an jenem Organ die Storung in den Vordergrund tritt, das auch organisch nicht gesund ist. Es enthebt uns also auch ein grober anatomischer Befund am Mageo selhst nicht der Aufgabe, zu erklären, warum im einen Falle die Beschwerden am Magen so erhebliche sind und im anderen Falle fehlen. Oft genug verläuft selbst eine schwere Gastritis, manchmal auch ein Uleus, ganz ohne Beschwerden, und ein andermal ist der gastritische Befund geriog, uod doch beherrscht eine gewaltige auf den Magen lokalisierte Beschwerde das gesamte Krankheitshild.

Ich meine, wir kamen klinisch einen großen Schritt weiter, als wir in meiner Klinik die Lehre hekampften, Zeichen einer Magenneurose mit oder ohne psychoneurotischen Verhaltungsweisen sprechen gegen ein Ulcus und diese im ärztlichen Denken so fest eingewurzelte These umkehrten, indem ich hetonte, daß die Zeichen einer Funktionsstörung am Magen eher auf ein Ulcus hinwiesen, geradezu oft für em Ulcus sprechen. Ich möchte das heute dahin noch erweitern: die nervöse Dyspepsie ist oft Ausdruck eines Reizmagens, und dieser Reizmagen ist fast identisch mit einer Gastritis mit oder ohne Ulcus.

Auch ein organischer Befund, mag er grob nachweisbar sein oder sich unserer klinischen Methodik entziehen, entheht uns aher nicht der Aufgahe, die gesamte Verhaltungsweise des Kranken zu berücksichtigen, his in seine psychischen Zustände hinein, und so füge ich als Erganzung zu diesen Satzen noch hinzu: ein erwiesener organischer Befund spricht in keiner Weise gegen die Annahme einer neurotischen Situation mit einer Organdetermination etwa am Magen. Das Verständnis fur den Grad und die Intensität der Beschwerde kann arztlich nur gewonnen werden, wenn der Sinn beider Tbesen eingehende Berteksichtigung findet. Kann doch selbst ein schwerer Schmerzzustand eines Magencarcinoms in einer Suggestivehandlung verschwinden, wie eine Geburtswehle, hei der sicher die Uteruskontraktion den Schmerz auslöst, dennoch im Dämmerschlaf unterschmerzlich werden kann.

Zu jener klinischen, wie mir scheint durchaus wesentlichen Betrachtungsform als Erklärung für das Verhalten eines innervierten Erfolgsorgans kommt ein anderes noch hinzu: die Reaktionsweise der allergischen Entzündung. Humorale Sensihilisierungen durch blutfremde Stoffe schaffen eine byperergische allgemeine Krankheitslage wie eine lokalisierte entzündliche Überempfindlichkeitssituation eines Gewehes. Ja, es gelingt bisweilen, den Organismus und das spezielle Gewehe vom hyperergischen Zustad in den positiv anergischen überzuführeo (siehe Kap. 7). Mir scheint auch das Werden und Vergehen der Gastritis, speziell auch der Ulcusgastritis, die Periodizitat, die Vorliebe von Ruckfallen im Fruhjahr

v. Bergmann, Funktionelle Pathologie.

die Besehwerde mit ihrem typischen zeitliehen Verlauf wohl meist mit dem Kommen und Gehen der Begleitgastritis sich verbindet, kennen weiter die dyspeptischen Erscheinungen hei den Erkrankungen der extrahepatischen Gallenwege, wie der Leher selbst, und endlich so manche dyspeptische Klage, die Teilerscheinung ist einer Allgemeinkrankheit, etwa eines Infektes, bei der wieder eine hegleitende hämatogene Gastritis wohl oft der Grund ist für die lokale Beschwerde. Vergessen sei auch hier nicht die Appetitlosigkeit und Übelkeit als Ausdruck einer krankhaften Gesamtsituation. Kaum ein Fichernder hat Appetit, und die meisten emotionellen Unlustsituationen sind verknüpft mit einer Magen-, Verstimmung". Hier sagt schon das populäre Wort über die Beziehung zur Gesamtsituation genug aus.

Dies belebre uns, daß als reine Magenneurose weder jene gastrischen Zustände noch die psychoneurotischen Verhaltungsweisen aufzufassen sind und, üher das Neurale weit hinausgehend, auch jedes humorale ahweichende Verhalten mit Störungen der Magenfunktion verknüpft sein kann. Mögen wir an exogeno oder endogene Intoxikationen denken oder daran, wie häufig endokrine Störungen mit solehen der Magenfunktion verknüpft sind, etwa wenn sich heim Morhus Addison geradezu regelmäßig eine Achylie findet.

Wer eine reino Magenneurose feststellt, verteidigt seinen Standpunkt wohl so, wie Goldschieden es einmal mir gegenüher getan hat, daß er meint, unsere histologischen Methoden seien nicht fein genug, Strukturveränderungen am Nervensystem des Organs, den Ganglien und Plexus nachzuweisen, und deshalh hliehe der Gegenwart kein Ausweg, als diese Neurosen anzuerkennen. Es seheint mir das nicht prinzipiell verschieden von jenem alten Standpunkt Oppennens, als er die Unfallsneurose erklären wollte durch molekulare Erschütterungen mit Strukturveränderungen der Nervensubstanz, die organisch noch nicht nachweishar seien. Von dieser Lehre ist mit der Vertietung unserer Auffassung vom psychischen Verhalten in seiner Einwirkung auf körperliche Zustände nichts nachgehliehen, was in der Lehre von den Psychoneurosen noch irgendein Autor aufrechterhält.

Ich hehaupte also nieht, daß jede Abweichung in der Magenfunktion und jede Beschwerde auf eine organische Kraukheit des Magens oder benachbarter Organe zurückzufübren ist, und gehe selbstverständlich zu, daß durchaus nervöse Dyspepsien vorkommen als Ausdruck einer psychischen Gesamtsituation, und daß für diese die zum Magen gehörenden Nervengeflechte sicher die neurale Vermittlung mit dem Gesamtorganismus herstellen, neben der wir aber auch die andere große Vermittlung zwischen Organ und Gesamtorganismus nicht vergessen dürfen, die humorale. Aber Erkrankungen, die isoliert das Nervensystem des Magens befallen und so eine reine Magenneurose bervorrufen, sind in keiner Weise nachgewiesen, ihr Bestehen ist recht unwahrscheinlich, und es wird aufzuzeigen sein, daß ein Gleiches fast von allen reinen Organneurosen gilt. Warum spricht kein Arzt von der Mißneurose oder der des Pankreas,

kaum der der Niere — und kann sieh nicht genug tun in der Alltagsdiagnostik

dem hedingten Reflex vorliegt, wird uns einleuchtend, wenn etwa nach einem ersten Vasomotorenkollaps, der toxisch infektiös bedingt war, Ohnmachtsneigungen forthestehen, ja sich wirklich wiederholen, wenn auch nur die Angstvorstellung einritt, es könnte wieder zu einer Ohnmacht kommen. Ähnlich steht es mit Angina pectoris-Zuständen im Anschluß an Emotionen oder mit echten Steinkoliken, die psychisch ausgelöst sind. Da sendet fraglos der Vagus in der Gesamtsituntion der Emotion vermehrte Impulse aus, sie fuhren zur tonischen Kontraktion des Hohlmuskels der Gallenhlase und der Ventlistein wird in den Hals der Gallenhlase vorgetriehen. Die Gallenkolik erscheint als prompte Antwort, geradezu als Ausdrucksform der emotionellen Situation (Kap. 5), kaum anders wie die Blasse des Gesichtes bei einem Schreck. Gerade dieses Beispiel crinnere wieder auch an die humoralen Bedingtheiten, denn die Adrenalinausschüttung in das Blut hei jahen Unlustgefüblen ist Tatsache.

Ich kann mich auf viele voraufgehende Kapitel heziehen, wenn ich an das erinnere, was über hahituelle Ohstipation, Dressur und den hedingten Reflex gesagt wurde, oder an den Mechanismus der extrahepatischen Gallenwege, von der Dyskinesie, der Stauung und dem Steinmechanismus, die Anwendung des Begriffs der Dyskinesie von unseren ersten Dickdarmstudien her (Katsch) auf die des Magens, der Gallenwege und der Pankreasgänge. Sie alle weisen darauf hin, daß der Begriff einer "Betriebsstörung" weiter und dennoch präziser ist als der einer reinen Organneurose. Fast an jeder Storung des Betriehes im Sinne funktioneller Pathologie ist auch das viscerale Nervensystem heterligt und dennoch ware keine Störung mit dem Begriff der reinen Organneurose irgendwie erschönfend determiniert. Die Betrachtung einer neural oder humoral ühermittelten Betriehsstörung am Organ schaltet die abweichende Verhaltungsweise des Organes selbst zu sehr aus und andererseits müssen wir ähnlich, wie wir rein organmorphologisches Denken verlassen haben, gerade durch die Einstellung auf die Pathologie der Funktion nun auch das lokalistische Betrachten der Organfunktion verknupfen mit einem weiteren Zusammenhang. Mit Recht sagt KATSCH, man darf die Organneurose nicht mehr per exclusionem stellen, sie muß auch positiv erkannt werden durch das Eingehen auf die psychische Verfassung,

Auch Hansen giht jetzt zu, dieser meiner Einstellung folgend, daß die Trennung zwischen der Hysterie einerseits und der Organneurose andererseits aufzugehen sei zugunsten des Oberbegriffes einer reaktiven, seelisch entstandenen und seelisch festgehaltenen Funktionsstörung. Ein großer Teil der Organneurosen kann nach ihm aufgefaßt werden als Ausdruck einer allgemeineren Affektwirkung, einer Erregung der vegetativen Apparate, sowohl im Innern des Körpers (Eingeweide, Gefaße), wie an seiner sichtharen Oberflache (Schweißdrüsen, Piloerektoren, Tränendrusen)

Wir haben zur Psychogenie anderwarts (Kap. 16) noch Stellung zu nehmen. Hier steht im Vordergrund der offene Kampf gegen den schiefen noch immer herrschenden Begriff der reinen Organneurose, soweit er unabhangig von der psychischen Situation angenommen wird. und Herhst mit ühnliehen veründerten Krankheitslagen und örtlichen Gewebsdispositionen in Zusammenhang zu stehen.

Diese Theoric muß praktische, diagnostische, wie therapeutische Konsequenzen haben, die letzteren im diffusen Begriff der "Umstimmung" durch Reizkörpertlierapic schon früher, vor allem durch August Bier intuitiv erfaßt. So sehwierig sich auch die Indikation erfolgreicher Therapie für den Einzelfall gestaltet, hier hat dieser Hinweis nur den einen Zweck, das neurale Moment, das durch den Begriff der Organneurose fixiert ist, nicht zu üherschätzen, das humorale Moment an Bedeutung ihm zumindest gleichzuachten. Wieder sind es die Verhaltungsweisen des Erfolgsorgans, die "lokale Gewebsdisposition", die uns wesentlicher seheinen als die Innervation. Denn gleiche Innervationsimpulse werden am Organ mit gesteigerter Reizharkeit sich stürker auswirken als am Organ mit normaler, ja geminderter Reaktionsbereitschaft. Wir erkennen daß dasselbe, was von der allgemeinen Ansprechharkeit des vegetativen Nervensystems bei Bekampfung der Vagotonielehre ausgeführt wurde, sieh in analoger Weise wiederholt, wenn wir vor der Frage stehen, warum ein Organ sich in anderer Erregbarkeit befindet und sehen, daß es zu eng, zu einseitig, ja oft völlig ahwegig ist, wenn wir einen veränderten erhöhten Erregbarkeitszustand mit der Hilfshypothese einer reinen Organneurose klinisch erklären wollen.

Wenn ich das für den Magen so hreit ausgeführt hahe, so liegt es daran, daß einmal meine eigene Anschauungsentwieklung in der Bekämpfung der reinen Organneurosen von hier ihren Ausgang nahm, zum anderen, daß die Magenneurose die häufigste Fehldiagnose unter den sogenannten reinen Organneurosen ist und endlieh, wie oben gesagt, daß hier die Leichtigkeit des ohjektiven Nachweises einer Störung der Organfunktion, die historisch früher möglich wurde, als an vielen anderen Organen, zu einer falschen Beurteilung gerade dessen geführt hat, was der Khnik unserer Tage eigentlich das Wichtigste scheint und dieses Buch in allen Kapiteln heherrseht; der Forderung des Erkennens funktioneller Pathologie am Krankenbett.

Wenn der Laic sagt, das oder jenes Organ ist meine "schwache Stelle", die stets in Unordnung gerät, wenn ich nervös hin oder auch wenn ich eine Erkältung durchgemacht hahe, so ist das im obigen Sinne absolut zutreffend. Die Krankheit "schlägt sich" auf das empfindliche (sensibilisierte) Organ. das oft in veränderter Bereitschaft latent verbarrt, wenn es einst primär krank ge-wesen ist — so definiert läßt sich der Begriff "erworbener Disposition zu einer Organerkrankung" wohl versteben — hier ist der "locus minoris resistentiae". Wie weit auch eine erbkonstitutionelle Organminderwertigkeit hineinspielt, wieweit die Organdetermination wirklich durch ein grobes Trauma einmal geschaffen ist, möchte ieb nicht entscheiden. Ich meine, dieser Anlaß, den v. Weizsaecker und HANSEN besonders bervorgehoben baben, trifft doch nur auf eine recht kleine Gruppe von Fallen zu. Aber daß dort, wo einmal etwas gespielt hat, nicht nur latente entzündliche Gewebsdisposition, Bereitschaften binterläßt, sondern auch Bereitschaft ganz anderer Natur im Sinne vorbereiteter Bahnungen verwandt mit

dem bedingten Reflex vorliegt, wird uns einleuchtend, wenn etwa nach einem ersten Vasomotorenkollaps, der toxisch infektiös bedingt war, Ohnmachtsneigungen fortbestchen, ja sich wirklich wiederbolen, wenn auch nur die Angstvorstellung eintritt, es könnte wieder zu einer Ohnmacht kommen. Ähnlich steht es mit Angina pectoris-Zuständen im Anschluß an Emotionen oder mit echten Steinkoliken, die psychisch ausgelöst sind. Da sendet fraglos der Vagus in der Gesamtsituation der Emotion vermehrte Impulse aus, sie fuhren zur tonischen Kontraktion des Hohlmuskels der Gallenblase und der Ventilstein wird in den Hals der Gallenblase vorgetrieben. Die Gallenkolik erscheint als prompte Antwort, geradezu als Ausdrucksform der emotionellen Stuation (Kap. 5), kaum anders wie die Blasse des Gesichtes bei einem Schreck. Gerade dieses Beispiel erinnere wieder auch an die humoralen Bedingtheiten, denn die Adrenalinausschütung in das Blut hei jähen Unlustgefühlen ist Tatsache.

Ich kann mich auf viele voraufgehende Kapitel beziehen, wenn ich an das erinnere, was über habituelle Obstipation, Dressur und den bedingten Reflex gesagt wurde, oder an den Mechanismus der extrahepatischen Gallenwege, von der Dyskinesie, der Stauung und dem Steinmechanismus, die Anwendung des Begriffs der Dyskinesie von unseren ersten Dickdarmstudien her (Katsch) auf die des Magens, der Gallenwege und der Pankreasgange. Sie alle weisen darauf hin, daß der Begriff einer "Betriebsstörung" weiter und dennoch präziser ist als der einer remen Organneurose. Fast an jeder Störung des Betriebes im Sinne funktioneller Pathologie ist auch das viscerale Nervensystem beteiligt und dennoch ware keine Störung mit dem Begriff der reinen Organneurose irgendwie erschöpfend determiniert. Die Betrachtung einer neural oder humoral übermittelten Betriebsstörung am Organ schaltet die abweichende Verhaltungsweise des Organes selbst zu sehr aus und andererseits mussen wir ahnlich, wie wir rein organmorphologisches Denken verlassen baben, gerade durch die Einstellung auf die Pathologie der Funktion nun auch das lokalistische Betrachten der Organfunktion verknupfen mit einem weiteren Zusammenhang. Mit Recht sagt Katsch, man darf die Organneurose nicht mehr per exclusionem stellen, sie muß auch positiv erkannt werden durch das Eingehen auf die psychische Verfassung.

Auch Hansen gibt jetzt zu, dieser meiner Einstellung folgend, daß die Trennung zwischen der Hysterie einerseits und der Organneurose andererseits aufzugeben sei zugunsten des Oberbegriffes einer reaktiven, seelisch entstandenen und seelisch festgehaltenen Funktionsstörung. Ein großer Teil der Organneurosen kann nach ihm aufgefaßt werden als Ausdruck einer allgemeineren Affektwirkung, einer Erregung der vegetativen Apparate, sowohl im Innern des Körpers (Eingeweide, Gefaße), wie an seiner sichtbaren Oberfläche (Schweißdrusen, Piloerektoren, Tranendrüsen).

Wir haben zur Psychogenie anderwarts (Kap. 16) noch Stellung zu nehmen. Hier steht im Vordergrund der offene Kampf gegen den schiefen noch immer herrschenden Begriff der reinen Organneurose, soweit er unabhängig von der psychischen Situation angenommen wird.

Nehmen wir ein älteres Lehrbuch der klinischen Medizin zur Hand, dann finden wir sowohl die Chorea minor wie den Basedow und die Ties bei den Neurosen abgehandelt. Nachweisbare organische Befunde bei vielen Ties als Folgen eines Geburtstraumas (Enwin Straus), bei der Chorea als endotheliale, entzündliche Herde infektiöser oder allergischer Natur in den Stammganglien haben die Chorea in ein ganz anderes Gebiet verwiesen, während für den Basedow der jetzt herrschende Begriff einer endokrinen Erkrankung vielleicht bald ebenso zu eng wird wie der frühere einer Neurose, der, als Ausdruck einer bestimmten neurobumoralen, gesteigerten hyperthyreotischen Situation gar nicht so veraltet, heute wieder erscheinen könnte (Kap. 9).

Das Asthma bronchiale beleuchtet als Beispiel treffend den Wandel der pathogenetiseben Vorstellungen. Scheint es doch noch heute vielen als prägnanter Fall einer Organneurosc. Vom Lungenvagus her setzt die tonische Kontraktion der spiralig verlaufenden glatten Muskulatur der Bronchioli ein, als diffuse Bronchiolusstenose des "spasmodischen Asthmas". Auch der "Catarrhus acutissimus" mit stenosierender Schleimhautschwellung und der Sekretion des spezifischen zähen Sekretes (Asthmaspiralen), in dem sich cosinophile Leukocyten und, identisch mit der eosinophilen Substanz, außerhalb der Zellen jene Krystalle (CHARROT-LEYDEN) funden, ist wie die Eosinophilie des Blutes Ausdruck der erhöhten vagischen Innervation. Die Asthmaspiralen entstehen torquiert im Stenosenmochanismus der Atmung. Die parasympathische Vaguserregung neuromuskulär und neurosekretorisch wirkt sich aus. Ihre Lähmung durch Atropin, dio Erregung des Antagonisten durch Adrenalm, Ephetonin, Ephedralin kann den Anfall kupieren, und die akute Lungenblähung wie der Zwerchfelltrefstand, der nicht, wie die Alten meinten, auf einem Krampf des Zwerchfells beruht, scheinen Folgen jener vom vegetativen Norven bedingten pathologischen Funktion des Bronchialbaums. Man muß darauf hinweisen, daß Reizbarkeit des Erfolgsorgans, Bronchitis, reizende Dampfe, erhöhte Bereitschaft zum Anfall setzt, aber auch bedenken, daß exogene Allergene sehneller und ausgiebiger resorbiert werden können von der aufgelockert-entzündlichen Schleimhaut. Es ist kein Gegensatz, wenn die "Psychogenie" vieler Anfalle empirisch feststeht und Psychotherapie nicht selten Asthma beseitigen kann, ehenso wie Atemgymnastik, Bronchitisbehandlung und zentral wie peripher angreifende Pharmaka. An der Reflexanslösung mancher Asthmafalle (Myome, Nasenpolypen) ist kein Zweifel, auch hier kann Behandlung erfolgreich sein.

Im Asthma hronchiale einen allergischen Zustand zu sehen, individuelle Empfindlichkeit gegen hestimmte Stoffe oder Stoffgruppen, nicht nur exogene, sondern auch endogene Allergene, als solche selbst das Tuberkulin, ist Fortschritt der Gegenwart, der sich in spezifischer oder unspezifischer Desensihilisierung auswirkt. In der Tat erinnert der Zustand an die akut gehlahte Lunge durch Spasmus der Bronchiolen heim anaphylaktischen Shock des Meerschweinehens.

Soll man dann aber zwei Gruppen des Asthmas trennen, das allergische und das "nervöse"? Nichts ware falscher. Zugegeben, daß auch heute bei echtem

klinisehen Bronchialasthma meist keine spezifischen Allergene zu finden sind, es wird auch für diese Falle die parasympathische Komponente ehensowenig wie heim anaphylaktisehen Shock des Meerschweinehens fehlen. Und wenn die Gegenwart aussagen muß, daß es zahlreiche Fälle gibt, hei denen diese Form der Idiosynkrasie nicht erwiesen ist, gehören eie dennoch nicht in eine ahzusondernde Gruppe. Auch das allergische Asthma reagiert auf Asthmolysin (Adrenalin + Hypophysin) und ist der Peychotherapie ebenso oft zugänglich wie der Desensibilisierung durch Vakzination.

Man wird wieder die Einheit des Vorganges in der pathologischen Funktion des Erfolgsorgans wu in gemeinsamer Krankheitslage suchen müssen und sich darüher klar sein, daß viele Bedungungen sich im Einzelfall ühreschneiden. Wo man den Ring der Kausalitätskette löst, ist theoretisch gleichgültig (Staehelln), praktisch dem Einzelfall gegenüher wird die Wahl kaum willkürlich sein. Ein Asthma hronchiale als isolierter nenraler Organzustand ist sicher niemals vorhanden, Ja, selhst im Asthma cardiale kann manchmal ein Zustand resultieren, der vom Asthma hronchiale dem klinischen Bildo nach schwer zu differenzieren ist, weil derselhe Funktionszustand der Bronchien zur Blutüherfüllung des kleinen Kreislaufs hinzukommt, vielleicht von einer Og-Überladung des Blute als Reizung von den Zentren her ausgelöst. Wieder wie heim Arteriolentonus der Hypertonic (siehe Kap. 10—12) sehen wir, daß die Einheitlichkeit des Vorgangs noch am besten in der Betriehsstörung des Erfolgsorgans sich aufzeigen läßt, daß aher diese nicht ausschließlich von der Innervation her ihre Erklärung findet.

Von der Colica mucosa membranacea ließ sich ganz Analoges entwickeln (siehe Kap. 1). Auch hier hesondere geartetes neuromotorisches, neurosekretorisches Verhalten mit Eosinophilie oft im Blute, regelmäßig in den Membranen, auch hier Überschneidungen erhkonstitutioneller, erworhener, allergischer und "psychogener" Momente, auch hier eine Bereitsehaft durch vorangehende Irritationszustande und entzundliche Zustande des Colons. Aher über diese als Krankheitseinheit erfaßte Funktionsstörung der typischen Colica mucosa hinaus. hestehen auch andere Irritationszustände des Colons, wie wir sie in Rontgenhildern ohen zur Darstellung hrachten, fraglos vom Nerven her auch als Wirkungen aus der Ferne, also neural vermittelt. Solehe Umformungen des muskuliren Darmrohrs und der Schleimhaut mit der Muscularis mucosae finden sich schon auf einen kalten Trunk hin oder hei einem Ukus des Magens, einer Gallenhlasenaffektion als "viscero-viscerale Reflexe", deren Beschreihung und objektive Sicherstellung uns wiehtig erscheint fur die Reform des Begriffs der "Darmneurose". Wie die allergische entzundliche Bereitschaft am Magen hat die Zukunft sie gerade auch am Darm zu studieren. So werden umgestaltend auch die Auffassungen von reinen Darmneurosen und von isolierten Darmspasmen heeinflußt.

Der Kardiospasmus mit Oesophagusdilatation schien so recht angetan, den Begriff der isoherten Organneurose zu stitzen. Unsere letzten Untersuchungen durch H. H. Berg und Knothe (siehe Kap. 3) hahen erwiesen, wie auffallend häufig der Kardiospasmus mit der sogenannten "Hiatushernie" verknippt ist, diese wiederum meist verlaufend, mit einer ausgesprochenen makroskopischen Fornixgastritis. Wir meinen deshalb, daß auch für diesen Zustand, zumindestens sehr häufig, sowohl die Entzündungen der Nachharschaft wie das Verhalten der Zwerchfellschenkel auslösend ist für den Schluß an der sogenannten Kardia, riebtiger wohl dem Hiatus. Es steht ehensowenig wie beim psychogenen Asthma dieser Deutung im Wege, daß manche Fälle von Kardiospasmus unmittelbar nach einem psychischen Trauma auftreten. Und dennoch kann die grob mechanische Erscheinung der Hiatushernie beimselhen Fall wesentlich bedingendes Momentsein.

Wenn endlich das Tierexperiment dalur spricht, daß die sogenannte Hiatushernie, wenn sie als prall gespannte Pelotte drückt oder zerrt, durch den Vagus gerade dort, wo er an der Kardia sich in zahlreiche Fasern verteilt, mechanisch
erregt einen Ressex auslöst, der zur Verengerung der Coronagestüße führt,
welche ständig in ihrer Weite sehon in der Norm durch den Herzvagus tonisiert sind, so wäre hier eines der markantesten Beispiele gegehen, wie auf neuralressektorischem Wege eine Hiatusbernie zur echten Angina pectoris führt, selbst
mit Herzinfarkt, Ruptur der aneurysmatischen Herzwand, also selbst tödlichem
Verlauf, hervorgerusen durch ein ressektorisch neurales Verhalten. Sieht man jetzt
nicht ein, wie unfruchtbar es ist, etwa auch dieso Zustände schwerster Betriebsstörung in der Herzdurchblutung in das Schema einer Organueurose zu præssen?

Seit man die Rhythmusstörungen des Herzens diagnostisch sein analysieren kann, seit man beim Herzblock etwa die Störung des Reizleitungssystems erkennt, hutet sich die Klinik, eine präzisierte lokalistische Störung der Funktien, mag sie anatomisch, chemisch oder physikochemisch sein, als Organneurose zu bezeichnen. Das Präzisierte, mögen wir auch Nervennetze und Gsnglienapparate beschuldigen, wird nur verwaschen, wenn wir es dem weniger präzisen Begriff des Neurotischen einreiben, die "psychogene" Rhythmusstörung etwa als Extrasystolie wird dabei ebensowenig bezweifelt wie ein "psychogenes" Asthma oder eine psychogene Gesichtshlässe, - und dennoch gibt es einen blassen Hochdruckler. Beide baben gleiche Betriebsstörung: funktionelle Arteriolenenge. Aniaß und Dauer unterscheidet beide. Bei der Besprechung des Hypertonus hahen wir geseben, wie gerade auch unter dem Begriff der essentiellen Hypertonie eine ganz große Zabl von "nervösen Herzschwächen", von nervösem Herzklopfen hinüber gewechselt sind in die Herzmuskelstörungen durch Blutdruckerhöhung. Wie viele Intercostalneuralgien, Rückenschmerzen, Schulterschmerzen, die ganz wie rheumatische Affektionen imponieren, sind Herzneuralgien, Hypertonusneuralgien oder vielleicht auch Gallenblasen-, Uleus-, Pankreasaffektionen oder auch einmal ein Nierenstein.

Es ist unsere Aufgabe, immer wieder nachdrücklich darauf binzuweisen, daß die alte Definition, eine Neurose müsse dort angenommen werden, wo ein organischer Befund nicht erweisbar ist, verkehrt ist, aber auch, daß umgekehrt nicht einfach der Begriff der Nenrose eines Organs oder eines Organsystems nunmehr ersetzt werden darf durch den Begriff der lokalen Funktionsstörung oder Betriebsstörung. Denn gerade diese ist sehr oft einem organischen Leiden

zugeordnet wie hei der Angina peetoris am Herzen selbst oder heim Vasomotorenkollaps etwa nach einer Pneumonie oder einer Laparotomie ohne weiteres deutlich
wird. Nach einer schweren Operation stirht doch der Kranke meist nicht deshalh,
weil ein schon vorher hestehendes Herzleiden ubersehen wurde, sondern das Herz
könnte isoliert nach dem Tode sich in Ringerlösung vollkommen wie ein gesundes
Herz verhalten, und dennoch ist der Kranke an der postoperativen, kardiovasculären Kreislaufschwäche im toxischen Kollaps zugrunde gegangen. Dieses
einfache Beispiel der Praxis illustriert wieder plastisch, um welche Auffassung
hier entgegen einer üherwerteten Lehre von der reinen Organneurose gekämpft wird.

Eine Menge von eng zusammengehörigen Funktionen gestaltet den Betrieh des normalen Kreislaufs erst zur technisch-optimal einregulierten Einheit, nicht als Summe, sondern eine organisierte Gesamtfunktion hesteht, die wir final verstehen, zur wechselnden Blutversorgung der Gewehe je nach deren Leistungshedarf: Rhythmus des Herzens, Schlag- und Minutenvolumen, Regulation zwischen der Hauptströmung des Blutes und den mehr stagnierenden Blutmengen, Strömungsgeschwindigkeit in den verschiedensten Organen in wechselnden Abstufungen des Tempos, Einregulierung auf ein Blutdruckniveau durch Konstanterhaltung des Gesamtquerschnittes und dennoch wechselnde Zuflußregulierung zu den Organen, je nach ihrem momentanen Nahrungshedarf. Alles dies steht zweifellos unter der Herrschaft zentraler Regulierung, die von afferenten Nervenimpulsen ahhangig ist und sich auf efferenten Bahnen auswirkt. Ebenso zweifellos sind die Regulationen auch humoral gesteuert, sei es unmittelhar, wie heim Atemzentrum, das auf den Verhrauchsstoff einreguliert ist, d. h. von der Kohlensäure gereizt wird, sei es mittelbar, indem auch in der Peripherie humorale Momente für afferente nervose Impulse adaquate Reize darstellen. Es geht darum nicht an, üherall dort nur von Organneurose sprechen zu wollen, wo eine Störung dieses komplizierten Betriebs vorliegt (s. Kap. 15-17).

Das Problem der Organschmerzen und die Reflexphanomene an den Eingeweiden gehören in die Besprechung des vegetativen Nervensystems, weil sie unmittelhar von ihm ausgehen. Beim Studium des Herpes zoster hat Haan, dem wir nehen dem Dänen Lande ganz besonders die klinische Ausarheitung der Reflexphänomene danken, die segmentale Sensihilitatsveränderung weitgehend erforscht und bereits das Wesentliche des Problems erfaßt, wenn er meint, daß ein von den Eingeweiden ausgehender Schmerzreiz wegen der Unempfindlichkeit der Organe nicht dort empfunden wird, wo er wirklich einwirkt und zustande kommt, sondern als "referred pain" erscheint, da die sensihlen Nerven der Eingeweide zu hestimmten Segmenten des Ruckenmarks ziehen und dort mit den den Schmerz leitenden spinalen Nerven, die von der Haut kommen, in Beziehung treten.

Der "viscero-sensorische Reflex", wohl anf dem Wege eines "Axonreflexes" laufend, verursacht eine Irritation des segmental zugeordneten Ganglions und ist ein so exakt neural gehundener Befund, daß er vom sich beobachtenden Kranken ehenso zuverlässig angegeben wird wie es nur immer hei einer Sensihilitätsstörung auf der Grundlage etwa einer organischen Rückenmarkserkrankung der Fall sein kann. Wenn immer wieder — auch jetzt noch — gesagt wird, es handele sich um Sensihilitätsveränderungen, die nach Art psychogener Sensihilitätsstörungen bei der Hysterie auch durch Suggestion hervorgebracht werden können, so spricht ehen gerade die anatomisch vom Kranken präzis angegehene Anordnung der Störung ohne weiteres dagegen. Hier Feststellung der Sensibilität wie sie in Ühereinstimmung steht mit der Ausbreitung der segmentalen Sensibilitätsordnung des Rückenmarks, dort bei den psychogenen Sensihilitätsausfällen gerade das Ungesetzmäßige, sich an keinerlei anatomischen Bauplan haltende. Die Ohjektivität der von den Kranken zu erbebenden Angahen hat

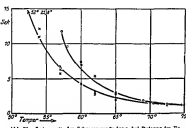


Abb. 71. Latenziet der Schmerzempfindung bei Reizung im Bereich einer Heapschen Zone (*) und an der korrespondierenden gesunden Hautstelle (O). * u. O. beobachtete Zeiten; ausgezogene Kurven: berechnete Hyperbein.

Fr. Kauffmann¹ in unserer Klinik 1921 endgültig hewiesen. man als Maß der Empfindlichkeit einer Hautstelle die Latenzzeit der Schmerzempfindung Anwendung von Wärmereizen priift, so daß genau abgestufte Reizstärken durch verschiedene Temperaturgrade bewirkt werden und vergliehen mit der Latenzzeit normaler Hautstellen, die Zeiten in eine Kurve eintragt, so er-

giht sich, weil die Schmerzempfindung im Bereich einer hyperalgetischen Zone durch Herahsetzung des Schwellenwertes früher auftritt, eine streng gesetzmäßig verlaufende hyperhelähnliche Kurve (Abh. 71). Bei hysterischen Sensibilitätsstörungen war diese regelmäßig verlaufende Kurve der Latenzeit niemals zu gewinnen. Die zu heohachtenden Phänomene erstrecken sich keineswegs nur auf die Sensihlität bzw. Schmerzempfindlichkeit der Haut. Kauffmann und Kalk² haben später an meiner Klinik die Form und Ausbreitung der lokalen Gefäßreaktionen und ihre Beziehung zu den spinalen Hautbezirken studiert, besonders dabei auf Unterschiede in der Intensität und den zeitlichen Verlauf der Hyperämie im Gebiete dieser Zone geachtet und feststellen können, daß die lokale Gefäßreaktion im hyperalgetischen Gebiet weniger intensiv,

¹ KAUFFMANN, FR.: Über die Latenzzeit der Schmerzempfindung im Bereich hyperalgetischer Zonen bei Anwendung von Wärmereizen. Munch. med. Wschr. 1921, Nr. 37.

² KAUFFMANN, FR., u. KALK: Untersuchungen uber Form und Ausbreitung der lokalen Gef\u00e4\u00dfreaktion und ihre Beziehung zu den spinalen Hautbezirken. Z. klin. Med. Bd. 96, H. 4/6, 1923.

weniger ausgedelint und von kürzerer Dauer ist als die Rötung in der Umgehung einer Kontrollquaddel. Ehenso verläuft die lokale Gefäßreaktion im Verhältnis zur gesunden Seite, wenn im Bereich einer solchen Zone ein Herpes zoster auf. trit, was auch als Ausdruck des viscero-sensorischen Reflexes als neurotrophische Storung gar nicht so selten ist. So lassen sieh Hyperalgesie, Hyperasthesie, verändertes Verhalten der Vasomotoren, Temperaturstörungen, Störungen der Innervation der Pilomotoren, leichtere Reflexauslösungen und nicht zuletzt auch trophische Störungen im Bereich des irritierten Hautsegments finden.

Innerhalb jener segmental angeordneten Bezirke von Sensibilitätsveranderungen der Haut finden sich haufig sogenannte "Maximalpunkte", Vorwiegend am Rücken, etwa in der Scap nlarwinkellinie. Warum gerade dort, ist nicht genegend aufgeklart,

wir werden das wohl auf die Anordnung der der Sensihilität zugeordneten Ganglienzellen im Spinalganglion zurückzuführen hahen.

Or South

ivitair.

22: 1-1: 12

.....

in the

وبراوين لا

7,4-12.

يرع وفائة

S--1-

2 L.7.2

والرواد

100

1 4

Te:

£=;-

Auf die diagnostische Wichtigkeit der Kenntnis der Zonen mögen besser als alle theoretischen Ausfuhrungen einige klinische Beispiele verweisen. Dic Ahhildungen, die her den Organkrankheiten (Kap. 4, 5 u. 12) schon einmal gezeigt wurden, seien hier der Übersichtlichkeit wegen wiederholt.

Aorteninauffizienz mit Angina pecto. ris. Die Abbildung 72 zoigt, hyperalgetische und hy-Perästhetische Zonen" von scharfer Begrenzung im Bereich der schwarz angelegten Stellen der Skitze. Es handelt sich um eine Aorteninsuffizienz im Stadium der Dekompensation mit schweren Angına pectons Anfallen, dabei gleichzeitig ein positiver Chvostek und Trousseau, Starke Dilatation des Herzens, besonders nach links, auch großer linker



en des Mitzegerques, am mastigaten compandien. Cholecystitis mit Cholelichiasis (Abb. 73). Die Zonen am Rumpf scharf gürtel. Cholecysticis mit Choleithiasis (ADD, 73). Die Zonen sm Rumpf schart Eutrel.

fermig abgegenzt, am Rucken ebensogerade wie an der Baucheeste. An der Schulter vielleichte.

Die Germanne Gemittatis Humanalande.

Die Germanne Gemittatis Humanalande. formig abgegrenzt, am Rucken ebenso gerade wie an der Bauchseite. An der Schulter Vielleicht durch den Phrencus vermittelte Hyperalgesie. Die Strinzone zum ersten Trigeminusar gedurch den Phrenaens vermitteite Hyperaegesse. Dis Stimzone zum ersten Ingeminusast gehörg. Die Rumpfzone entspricht dem Dorsalsegment 6—11. Während der Anwendung von

Andersone ander den Vernabe an daß die Scheman-Asthelait den Vernabensen anderen der der hörge. Die Rumptsone entsprient dem Dorsatsegment 6—11. Während der Anwendung von Kataplasmen gibt der Kranke an, daß die Schmerzhaftigkeit der Kloptzone zunimmt, die am Dorsats mei den Kochellen zunimmt, die am Antelle An ankielle An beid Kreifen der Haut zwischen 2 kingern nachweiden. Die Zone um Us und uber der Orbita ist verschwunden. Nach 8 Tagen hat die Intensität der Setublitätsstörung sehn ander Schleiben der Schleiben de Orbita ist verschwungen. Nach 8 Jugen aus die intensität der Denviolitatsstotung sear nachgelassen, dann häufen sich wieder schwere Gallensteinanfälle, die Zone dehnt sich



jetzt von D 6 bis D 10 aus. Eine paravertehrale Anästhesie (siehe unten) neben dem Processus spinousus des 10. Brustwichels wird vorgenomenen, also D 11 erreicht. Bei Beuthrung des Nerven mit der Nadel heftigste Schmerzünferung vorn am Leib, "als wenn die Gallenhlase gestochen würde". Injektion von 8 een 1 proz. Novokainlösung. 30 Minuten später sind alle Schmerzur verschwunden, treten aber in der Schulter nach einer halben Stunde wieder auf. Die Beschwerdeftrüheit in den übrigen Zonen hält bis zum übekste Morgen an, dann Schmerzen von geringer Intensität, aber ohne Auftreten von Rumpfzonen. Erst Tage darauf ist die hyperalgetische Zone wieder in alter Form und Stärke ausgehildet. Der Operationsbetund ergibt zwei haselnußgroße Steine im Halse der Gallenhlase.

Chronische Pankreatitis. (Ahb. 74) Fettstühle, Diastasovermebrung im Urin, vor allen Dingen starke Schmerzen im Oberbauch mit ausgesprochenen Ausstrahlungen nach links 2



Apb. 73. Typische hyperaigetische Zonen kurz nach einem Gallensteinanfall, Operation: Zwei Steine,

Stunden nach dem Essen. Die Zone zigt eine deutliche Vermehrung der sensorischen Symptome links ande der Mittellinie, geht als streng halbseitiger segmentaler Gürtel um den Rumpf, auch in einer tieferen Zone findet sich links geringe Hyperästhesie. Letzterss ist kein haltiger Befond bei Pankreatitis, hat aber vielleicht Beziehungen zu den ischissartigen Symptomen, die linkerseits bei Pankreatitis mitunter auftreten.

Ganz besonders wichtig sind mir die Zonen deshalb, weil sie auch zu Zeiten, in denen der Kranke keine Schmerzen empfindet, sich nachweisen lassen durch Beklopfen oder Bestreichen oder mindestens, wie K. Mandowsky¹ gezeigt hat, in der Hypercentilation wieder auftreten. Unterschwellige Irradiationen der Spontanschmerzen bleiben also durch jene oft kleinen hyperästhetischen, hyperalgetischen, auch manchmal hypalgetischen, ansithetischen oder hypästhetischen Bezirke nachweisbar.

Wichtig ist auch der Plexusdruckpunkt rechts unter der Clavikel bei Leher- und Gallenblasenassektionen, auf den ich hinwies, und der

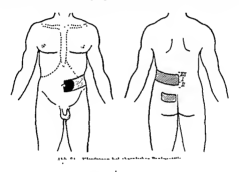
Druckpunkt von Westfral rechts am Hals, den er mit einer Phrenicusirradiation in Beziehung bringt. Ähnlich kann man den Unarisstamm links bei Herzkranken, rechts bei Gallenblasenpatienten häufig empfindlich finden. Auch Irradiationen geradezu als Neuralgien gehören hierher. Es kann ein Schmerz in der rechten Schulter his zu dem Grade der wirklichen Bewegungsbehinderung vorhanden sein — nur als Irradiation einer Gallenblasenaffektion. Bekannt sind die ganz isolierten Schmerzen im Arm links, ausstrahlende Schmerzen bis in den Nacken bei Herzkranken.

Plastisch hierhir ist mir folgende Anekdote: Ein Ehepaar klagte über ganz gleichartige ziehende Schmerzen in Arm und Schulter, der Mann links und die

¹ MANDOWSKY: Zur Überventilation. Disch, med. Wschr. 1929, Nr. 28.

Frau rechts. Von ihnen selhst wurden die Beschwerden als "rheumatisch" angesehen und darauf zurückgeführt, daß die Eheleute im Herrenzimmer oft so saßen, daß er am Schreihtisch und sie ihm gegenüher den Zug vom Fenster an den entsprechenden Seiten spürten — bis ich bei der Frau eine geringe Choleeystitis und hei dem Mann einen leichten Hypertonus aufdeckte und die Beschwerden als Organirradiation entlarven konnte. Ein kleiner Beitrag zum Kapitel des Pseudorheumatismus. Aber es summierten sich offenhar unterschmerzliehe, durch Zugluft ansgeloste echte rheumatische und irradiierende Organheschwerden; im Sinne der Goldscheiderschen Summationunterschwelliger Reize zu suhjektiver Schmerzperzeption.

So sicher wie von den Eingeweiden Einflüsse zur Haut ausstrahlen, heeinflussen sie auch den Tonus der quergestreiften Muskulatur. Auch hier spielt die



segmentale Anordnung die entscheidende Rolle. Das obere Drittel des Rectus ahdomins zieht sich beim Gallensteinanfall tonsch zusammen, auch heim Pylorushrampf. Kontraktionen auch anderer Muskelpartien sind Ursache der "Défense
musculaire", etwa hei der Appendicitis. Es ist ganz unmöglich, willkürlich z. B.
einen Rectus abdominis nur in seinem ohersten Drittel zu kontrahieren, cortical
gelingt nur die Kontraktion zugeordneter Muskelgruppen (Agomsten oder Antagomisten). Analoge Phänomene gibt es an der Rückenmuskulatur, wo ebenfalls nur
Muskelteile hart werden, etwa bei langdauernder Anstrengung. Ich fuhlte im
Beginn eines Typhus abdominalis isoliette walnußgroße Kontraktionsknoten im
rechten Supraspinatus. Wenige Tage darauf trat im gleichen Segment ein Herpes
zoster auf. Wahrscheinlich infektiöse Erkrankung des Spinalganglions—"visceromotorische Reflexe".

Die Beohachtungen, daß es von der Gallenhlase aus zum Brechen kommt, durchaus nicht nur als peritoneales Reizzeichen, gehören zu dem noch häufiger dahei auftretenden Pylorus- oder Antrumspasmus hei Cholecystopathien. Hier sprechen wir dann von viscero-visceralen Reflexen, ohne daß wir noch nachweisen können, wie der Reflex verläuft, und ob es sich um einen echten Reflex im Sinne der Physiologie handelt. Man kann an unmittelbare Beziehungen der Nervengeflechte nntereinander denken, wieder nach Art der Axonreflexe, man kann kurze Wege üher das Rückenmark annehmen, aber vor allem noch his zu den Zentren hinaufreichende Reflexwege. Wenn Zeiten schwerer Magenstörungen ahgelöst werden von einem Asthma hronchiale oder einer Colica mucosa, wie ich es heohachtet hahe, so läßt sich auch das als viscerovisceraler Reflex anschen, wenn man es nur nicht zu eng sieht und die allergischen entzündlichen Reaktionen des Körpers mit in Betracht zieht.

Im Zusammenhang mit solchen Vorstellungen hahe ich, um dem Schmerzproblem hei Eingeweiderkrankungen näherzukommen, hei visceralen Schmerzanfällen die paravertebrale Anasthesie in den zugehörigen Segmenten schon während meiner Marhurger Zeit ausgefuhrt und damals Laewen geheten, sie vorzunehmen. Bei Gallenkoliken und auch bei Angina pectoris sah ich prompts Erfolge. LAEWEN und später KAPPIS hahen dann, angeregt durch mein Vorgchen, versucht, die Methode diagnostisch und zum Teil auch therapeutisch auszuhauen. Ich glaube nicht, daß sie therapeutisch eins größere Bedeutung hat, wenn es auch heachtenswert ist, daß hei Rückenschmerzen nach Operationen, dis oft unerträglich sein können, die Schmerzen prompt und dauernd heseitigt werden könnsn. Wichtiger schon ist von Gazas Vorgehen in gewissen Fallen nach Art der Foersterschen Operation hei gastrischen Krisen, die spinalen Wurzeln zu durchtrennen. Ich glauhe auch, daß zu diagnostischen Zwecken die paravertehrals Anästbesie eine zu grobe und meist unbrauchbare Methode ist, die oft zu Irrtumern Anlaß geben kann, da das eingespritzte Anaestheticum nicht streng lokalisiert bleibt. Die genaue Beohachtung der Zonen selbst und eine exakte Sensibilitätsprüfung ist für die Differentialdiagnose viel wichtiger. Gerade dort, wo eine Verfeinerung der Untersnchung erwünscht wäre, hei den Zonen am Oberbauch der rechten Seite, wo die dem Ulcus und der Gallenblase zugeordneten Bezirke so nahe beieinanderliegen, versagt die paravertehrale Anästhesie als differentialdiagnostisches Hilfsmittel vollig. Das möchte ich hier betonen, weil die Anregung, wie auch Laewen selbst publiziert bat, von mir ausgegangen ist, aber sie hatte für mich nur den theoretischen Wert, im Problem des Entstehens der Eingeweideschmerzen weiterzukommen.

Wir wissen, daß das, was an der Haut Schmerzen auslost, wie Brennen, Kneisen und Schneiden, am Magen-Darmkanal wie am Herzen schmerzlos ist. Aber daraus folgt nur, daß die Art der Schmerzorganisation für die Obersläche, die die Schutzwehr gegen die Angrisse der Außenwelt ist, ganz anders organisiert sein muß wie an muskulären Hohlorganen, bei denen nicht Oberslächenabwehr, sondern andere Ereignisse als Notsignale der Natur, um Ausmerksamkeit

zu erregen oder Schaden zu verhüten, von der Organisation vorgesehen sind, zumal eine Sensibilität der Organe nach Art der Haut eine Unmöglichkeit wäre: Spuren jeder Magen-Darmbewegung, jedes Herzschlages usw. liegt unmöglich im Organisationsplan. "Adāquate Reize" zur Schmerzauslösung sind vorwiegend Dehnungen (H. H. Meyer und Fröhlich), eie ist also an abnorme Zustände glatter Muskulatur gebunden. Ist beim Dehnungsschmerz, auf den Nothnagel besonders hingewiesen hat, bei einigen Organen ein mesenterialer Zug wohl zur Not denkbar, so kommt er hei Konstriktionsschmerzen kaum in Frage. Der Tenesmus der Gallenblase, die Wehen des Uterus, auch der eineulare Gastrospasmus, auf den ich 1913 vor L. R. Mueller als schmerzerzeugend hingewiesen habe, der Pylorospasmus, wahrscheinlich auch der Krampf an der Pnpilla Vateri oder der Pars ima des Choledochus (Westphal) sind gleichartige Vorgänge mit gleichartiger Schmerzauslösung. Die Schmerzreize der visceralen Organe verlaufen durch die Fasern des vegetativen Nervensystems sowohl durch die eympathischen wie die paraeympathischen Nerven. Das beweist gerade auch die Splanchnicusanästhesie nach Kappis. Sie werden aber nicht an den Zentralstellen der Ganglich in andere Arten von Fascrn übergeleitet, sondern sie verlaufen, eoweit eympathische Fasern henutzt werden, durch die Rami communicantes, ausschließlich durch die Fasern des vegetativen Nervensystems zum Ruckenmark und treten dort ausschließlich durch die hinteren Spinalwurzeln ein.

Die Annahme, daß in den Nerven des vegetativen Systems zentripetale eensihle cerebrospinale Fasern eingelagert sind, ist neuerdinge hewiesen. Versuche Sherringtonses fanden schon fruher ihre naturlichste Erklärung in der Annahme, daß auch afferento Fasern existieren und die antidrome Leitung (Bailyss) ist nur Hypothese, die ein so großer Kenner des Gebietes wie Lanolley

nicht akzeptiert hat.

Wir tun den Tatsachen wohl am wenigsten Gewalt an, wenn wir genau wie bei den spinalen Nerven der Haut auch in den Nerven des vegetativen Systems zentripetale Bahnen annehmen, die ganz wie die sensiblen Bahnen der Körperoberflache Impulse von den Organen zum Rückenmark senden, wenn sie adaquat gereizt werden. Einer der wichtigsten Beweise, daß die adäquaten Schmerzreize von den Eingeweiden her durch die Bahnen vegetativer Nerven unmittelbar zum Ruckenmark laufen, ist gerade der viscero-sensorische und der visceromotorische Reflex. So erhalten diese Phanomene, abgesehen von ihrer praktischdiagnostischen Bedeutung, auch einen großen theoretischen Wert. Haben wir uns aber an diese Gedankenrichtung gewöhnt, so ist kein prinzipieller Unterschied zwischen der Sensibilität der Organe und der Sensibilität von Haut und Muskeln aufzustellen. Wenn bei diesen durch die afferenten Bahnen vermittelt, die Reize so beschaffen sind, daß im Cortex Schmerzempfindungen zu unserem Bewußtsein kommen und wir diese Schmerzen in der Peripherie empfinden, dann projizieren wir ebenso anch den Schmerz, der durch den Sympathicus zum Rückenmark geleitet wird, in das schmerzende Organ. Es sind lediglich qualitative Unterschiede. Wahrend manche Stelle der Haut eine ganz prazise

Lokalisation für Berührung und Schmerz zuläßt, z. B. die Fingerknppe, zeigen andere Hautstellen ein unsebarfes Lokalisationsvermögen, wie man es mit dem Weberschen Tasterzirkel nachweisen kann. Noch weniger präzis ist oft die Lokalisation eines Schmerzes in Muskeln und Knochen. Sind schon die adaquaten Reize im Organ und die Reizschwellen dort anders, so daß eine Einzelempfindung nach Art der Berührungsempfindung der Haut nicht existiert, so erscheint der Organschmerz diffuser, meist schwerer lokalisierbar, und ein großer Teil der zum Cortex dringenden Reize äußert sich — Mackenzie hat da sicher zu einem gewissen Grade Recht — als Schmerz an der Körperoberfläche. Das hraucht man nicht als einen Irrtum des Kranken in der Projektion zu hezeichnen. Der Irrtierung spinaler Ganglienzellen sind gewisse Provinzen zugeordnet und je nach der Schmerzirradiation werden die Schmerzen dorthin projiziert, wohin sie nach der Irritierung der entsprechenden Segmente gehören — sonst wäre auch der neurotrophische Herpes zoster bei einer Organerkrankung eine irrtumliche Projektion von Bläschen durch einen Fehlschluß des Patienten.

Überhlicken wir unseren Gedankengang, so hahen wir überall den diffusen Begriff der Organneurose aufgelöst oder in den der Betriebsstörung eingeordnet, der zunächst weiter aher dennoch sehärfer ist. Wir bahen von ihm aus Einblick in die komplizierto Technologie des vegetativen Systems gewonnen, die weit über das Norvensystem hinausgreift und die Möglichkeit erbalten, die hiologischen, nicht morphologischen Strukturveränderungen hei den sogenannten Organneurosen besser zu verstellen im Sinne veränderter biologischer Abläufe, die zum Teil das Problem allergischer Gewehsdisposition herteffen und haben schließlich gelernt, auch den neuralen Anteil innerhalb der Betriebsstörungen beim Problem der Reflexe und Organschmetzen besser zu analysieren.

Literatur.

EPPINOER u. HESS: Die Vagotonie. Berlin 1910.

Kraus, F.: Allgemeine und spezielle Pathologie der Person. Leipzig: Thieme 1919, 1926. Kraus, F., u. S. G. Zonder: Die Durchträhkungsspannung. Khn. Wschr. 1922, S. 1773. MULLER, L. R.: Die Lebensnerven. Berlin: Julius Springer 1924. ZONDEK, S. G.: Die Elektrolyte. Berlin: Julius Springer 1928.

Kapitel 15.

Diagnostische Reformation.

Die "Krise" in der Medizin und das "epigonsle" Zeitalter. — Die Wandlung der Krankheitsziffern als Postulat funktioneller Pathologie. — Allgemeine Umwertung in der Diagnostik. — Die Cavetediagnosen. — Die Diagnosen, die häufiger gestellt werden müssen. — Rheuma und "Pseudorheuma". — Larviertes und latentes Kranksein.

Zwei Vorstellungen gewinnen in unserer Epoche eine nicht unhedenkliche Überwertung. In der Medizin zusammengefaßt dahin, daß eine "Krise in der Medizin" hesteht und daß die Leistungen der Klinik der Gegenwart einen "epigonalen Charakter" angenommen hahen. Beide erfahren eine angemessene Korrektur, wenn wir einsehen, daß wir uns in der Tat in einer umwälzenden Situation hefinden, die man nicht als Revolution ansehen muß. Ich möchte sie weniger stürmisch und doch nachdrücklich als diagnostische Reformation hezeichnen, erwachsen nicht nur aus methodischen Fortschritten klinischer Lahoratoriumsarheit, sondern aus einem Wandel pathogenetischer Vorstellungen, zu einer diagnostischen Umstellung, die den therapeutischen Fortschritt in sich trägt.

In dieser Auffassung sehe ich den Angelpunkt auch dieses Buches, wenn es in seiner Vielheit von suhjektiven Einzeldarstellungen scheinhar an heliehig ausgewählten Krankheitshildern aufzeigt, daß die Einstellung auf die Pathologie der Funktion umwertend das klinische Denken zu heherrschen hat. Jedes Kapitel ist in seiner Art ein Beitrag zu dieser Reform, mag es von Ergehnissen meines Arheitskreises berichten, mag es mehr dem Arzie zur Forthildung dienen, in dem es Anschauungsformer vermittelt, die die Art seines Denkens und Urteilens am Krankenheit ändert.

Es ist wahrhaftig eine Selbstverstandlichkeit, daß jede Wissenschaft und so auch die Medizin ein Produkt ist der geistigen Stromung ihrer Zeit, und wenn uherall große Fortschritte umwälzend wirken, so mag man das als "Krise" hezichnen. Ich lehne es aber deshalb ab, weil in jenem Schlagworte etwas hegt, wie die Gefahr einer Situation (Liek) — ist Krise doch ein Wort, welches gerade der Klinik entlehnt ist — Katastrophensituationen bei Krankheiten.

Wenn wir einsehen gelernt haben, daß zu der unubersehbaren Menge neuer Tatsachen, die analytisch gewonnen wurden, die Synthese hinzukommen muß, wenn die "personale Ganzheit" im Schrifttum unserer Wissenschaft in immer neuen Formen betont wird, oft freilich mehr als unbestimmte Schnsucht wie als klare Gestaltung, wenn statt des Additiven, Summierenden, selhst die Gestaltstheorie der Psychologen herangezogen wird, andererseits die Parole ausgegehen wurde: "Zurück zu Hippokrates" und wir fast zum Überdruß, weil es Binsenwahrheit wurde, hören, man hahe nicht die Krankheit zu hehandeln sondern den kranken Mensehen, so sind üherall Teilwahrheiten, oft nur allzu hegeistert ausgesprochen, die in ihrem realen Inhalt, also jenem Anteil, der für die Klinik fruchthar ist, sieh nicht umstürzlerisch, sondern in schneller aher konsequenter Entwicklung unserem Denken einfügen. Ieh hoffe das an den psychophysischen Verhaltungsweisen, den Organneurosen und den Regulationen illustrieren zu können (Kap. 14, 16, 17). Nirgends scheint mir im Rahmen echter Wissenschaft eine ernste Gefahr zu hestehen, denn es fehlen nicht jene Maßstähe der Kritik, die abirrenden Richtungen offenhar fremd sind, mögen sie sich auch noch der wissenschaftlichen Medizin zugehörig fühlen oder ganz in das Gehict der Kurpfuscherei geraten, die meist gar nicht heansprucht, kritisch zu prufen, was crreichbar ist, und deren Wurzeln nur aus einem mit der wissenschaftlichen Mcdizin gemeinsamen Boden Nahrung saugen; dem leidenschaftlichen Wunsche des leidenden Menschen geheilt zu werden. Was kummert es ihn, ob sich der Heilende eines frommen Glauhens, eines Zauhermantels der Mystik. oder kritikloser Phantasic hedient? Stets werden diese Richtungen eine große Rolle für den Kranken spielen und in der Tat ist es ein Zeichen der Zeit, daß die Kurpfuscherei numerisch sich aushreitet wie nie zuvor. Kennt man die Geschichte der Gegenwart, ist es sieher mehr die Not, die Verzweiflung und die zunehmende Unhildung auf Koston des Fachwissens, die diesen Aufsehwung erzeugt, als die angehliche Erstarrung der wissenschaftlichen Medizin, denn niemals war es ungerechter, von "Schulmedizin" zu sprechen als heute, wo wir mehr genciet sind als in einer vergangenen klassischen Epoche, jede ernsthafte Behauptung, iede hegründete Erfahrung der Volksmedizin nachzuprufen, in einer Zeit, in der "funktionell" und "organisch" nicht mehr als Gegensätze wirken, in der die wissenschaftliche Medizin den Beweis geführt hat, daß unsichthare Veränderungen der Struktur - nicht also die anatomische ist gemeint - weiterführend his zum anatomischen Dokument sich fortentwickeln und daß so manche hiologischen Zustande vorläufig nur psychisch erfaßhar sind und sich dennoch bis in ohjektiv nachweisbare Funktionsstörungen und von diesen wieder his zum anatomischen Suhstrat wandeln konnen. Weniger denn je, so scheint es mir, ist also die akademische Medizin geneigt, sich irgendwelchen ernsten neuen Strömungen zu verschließen, man konnte zum Beweise dessen die angesehensten Autoren anfuhren und deshalh leugne ich die Krise im Sinne einer Gefahr.

Der andere Vorwurf, daß die Klinik epigonalen Charakter hahe in unseren Tagen, erscheint mir ein Mißverständnis. Es ist selbstverständlich, daß einst jene Wandlung von naturphilosophischer Spekulation zu einer streng naturwissenschaftlich orientierten klinischen Medizin schnell große Ergehnisse zeitigen mußte, wie es etwa in der holländischen Schule unter Boerrave in Leyden begann, wie es durch Auenbruggers "Inventum novum" der Perkussion und Laennecs

"Auskultation médiate" aich auswirkte. Der enge Anschluß an die erstehende pathologische Anatomie, noch immer die beste Stätte der Korrektur für die Phantasie des Klinikers, die bakteriologischen Triumphe bis zur Immunitätslehre und Chemotherapie mußten die Klinik dahin fuhren, große Krankheitshilder herauszumeißeln, die fast unerschutterlich als fertige Gebilde dastehen, und so mögen sich die Triumphe dieser Epoche an die Namen großer klassischer Kliniker knützen.

Immer wird, wer in der Gegenwart ringt, nicht imstande sein, die Epoche, die er selbst durchleht, wie eine historische, vergangene zu würdigen. Aher mir will scheinen, daß selhst die vorliegende kleine Auslese den Nachweis erbringt, daß auch die Ergehnisse der Gegenwart einen erheblichen Anschauungswandel in sich schließen. Um das aufznzeigen, möchte ich, wie Thesen einer Reformation, Forderungen aufstellen, als praktische Werbung für unsere Ergehnisse und Anschauungen, Thesen gegen jene Krankheitsdiagnosen, die numerisch gewaltig in den Hintergrund treten mussen, obwohl sie noch heute Lieblingsdiagnosen und dennoch meist Verlegenheitsdiagnosen sind. Dieser negativen Liste steht die andere gegenüber. Krankheiten, die sich in der letzten Epoche ein altes, erneuertes oder ein neues Burgerrecht erworben haben und in ganz anderer Weise wis bisher, d. h. in einer ungeheueren Häufigkeit als Diagnosen heranzuziehen sind. Aus der Reformation der Dagnostik folgt fast unmittelbar auch die Reformation der Dagnostik folgt fast unmittelbar auch

Fragen wir nach den Gründen dieses Wandels, so ist es wie in jeder Wissenschaft zunachst der methodische Fortschritt. Da steht unser Zeitalter den Erfindungen eines Auenbrugger und Laennec gewiß nicht nach: die dritte weittragendste physikalische Untersuchungsmethode ist durch die Entdeckung RONTGENS das großte diagnostische Aktivum unserer Zeit. Kaum geringer achte ich hei aller Anerkennung ohjektiver Untersuchungsmethoden, die ja weit über den Rahmen der Röntgenmethodik hinausgreifen - man denke an die Komplementablenkung, das Leukocytenhild und unendliche viele andere wahrhaft klinische Methoden -, den Fortschritt durch jene Einstellung des modernen Arztes. die die Suhjektivität der Klagen des Kranken wieder wichtiger nimmt, fast so wie heim Psychiater, der oft nur aus den Sehilderungen des Kranken die Diagnose eines hestimmten Irreseins stellt. Wir haben gelernt, daß jede lokalisierte Beschwerde des Patienten uns fuhrend werden kann für die Erkenntnis seiner Erkrankung, hahen die Aufgahe, jede Klage zn erklaren bis in seine charakterlichen hiologisch gehundenen Ahweichungen hinein. So mancher Fall von verkapptem Morhus Basedow wird am Gebaren des Kranken oder der Welt seiner Vorstellungen uns deutlicher als aus dem ersten Aspekt, wenn Exophthalmus und Struma nicht auffallend entwickelt sind. Manche Neurastheme wird Anlaß die Wassermannsche Reaktion selbst im Liquor zu prufen, kurz die Einheziehung sowohl der lokalisierten wie der allgemeinen Klage, des gesamten charakterlichen Verhaltens des Kranken ist heute nicht mehr lediglich ein Interessengehiet fur den psychotherapeutischen Arzt, es fuhrt die Erfassung der Anamnese, welche

die klassischen Kliniker, stolz auf den objektiven Befund, entschieden vernachlässigten, zur Erschließung der eng verknupften, einheitlichen psychophysischen Verhaltungsweisen, sie führt aher oft genug auch zum wichtigsten Hinweis einer lokalen Erkrankung. Im diagnostischen Wandel unserer Tage verdanken wir jener Einstellung vielleicht genau soviel, wie dem gesamten ohjektiven Befund. Man kann die Funktion des Arztes hier mit der eines gerissenen Detektivs, eines klugen Untersuchungsrichters vergleichen, die aus scheinhar unwesentlichen Umständen zu ihrer Diagnose oft gelangen. Wer die Anamnese geradezu in sportlicher Begeisterung aufnimmt, die Führung im Dialog mit seinem Kranken behält, wird, mit diagnostischem Spursinn hegaht und dafür geschult, der bessere Arzt sein. Nichts macht die Notwendigkeit alltäglicher praktischer Reformation, die wir hier meinen, klarer als der Hinweis, wie oft der junge Volontär oder Famulus die Anamnese aufnimmt oder die Röntgenlaborantin den hestellten Film anfertigt. So lange für abnliche grundlegende ärztliche Leistungen nicht den Arzt reiche Erfahrung leitet, wird das Verständnis nicht gewonnen sein, daß wir in der Tat der Reformation hedurfen, ja in ihr als einem zielbewußten Kampf mitten darinnen stehen.

Dio moderno Klinik ist daran, die Zahl der Verlegenheitsdiagnosen zurückzudrängen und gewissermaßen die Statistik in hezug auf Krankheitshezeichnungen in so ungeheurem Ausmaße zu versehiehen, wie es die Gegenwart leider immer noch nicht ahnt. Das ist die praktische Auswirkung jener Reform, um die ich kampfo.

Lautete neeh vor hundert Jahren, als Schönlein, von Würzhurg kommend, die Leitung der Charité übernahm, die häufigste Diagnose in der inneren Klinik "Dolores", so persistiert aus dieser Epoche in der Praxis des Alltages bis in die Krankenhäuser und Kliniken hinein noch ein erheblicher Rest. Wenn die Interkostalneuralgie, die Gastralgie, oder der Herzschmerz noch immer wie Krankheiten rubriziert werden oder wenn vieles, was als Pseudorheumatismus Symptom irgendeiner anderen Erkrankung ist, wie etwa die ziehenden Schmerzen heim arteriellen Hochdruck, heute noch als Rheuma gelten und behandelt werden — ist das nicht immer noch die Doloresdiagnostik von einst?

Die Jahresberichte eines großen einheitlichen Berufsstandes von etwa 100000 vorwiegend jugendlichen Menschen aus ganz Deutschland zählen für die 3 Jahre 1925—27: 18 bzw. 39 "Magensenkungen"; 92, 23 und 69 "Magenneurosen", finden im Jahre 1927 auf 94 Ulcera ventriculi 18 Ulcera duodeni und kennen keine anderen Lebererkrankungen als die akute Leberatrophie, die Cirrhose und den Ikterus. In den 3 Jahren ist nur eine Pankreaskrankheit notiert, die Diagnose Gastritis kommt überhaupt nicht vor, sondern ist offenbar hinter den Chemismusstörungen und anderen funktionellen Störungen des Magens, die so reichlich rubriziert werden, versteckt. Dieses Zerrbild der Wirklichkeit würde in anderen Statistiken, die mir gerade nicht greifbar sind, um nichts besser aussehen, ich denke an jene ausgedehnten Statistiken amerikanischer Lebensversicherungsgesellschaften, in denen die Ptosen, die Organneurosen, die "fokal

infektion" Zahlen-Orgien feiern. Das rechtfertigt, noch einmal zusammenfassend nebeneinanderzustellen, welche Wandlungen und welchen Fortschritt das ätztliche Können durch die Umstellung im klinischen Denken, durch die höhere Achtung vor der Anamnese wie durch die Entwicklung der modernen diagnostischen Hilfsmittel erfahren hat und wie dieser Fortschritt unmittelhar hinein in die Praxis und an das Krankenhett reicht. "Nur das immer wieder nachdrücklich Betonte setzt sich durch, gegenüber jenen immerfort wiederholten Phrasen, die sich zuletzt zur Überzeugung verknöchern und die Organe des Anschauens völlig verstumpfen" (Goeffie, Über den Zwischenkiefer).

Diagnosen.

die viel häufiger zu stellen sind.

- 1. Latenter Hochdruck.
- Latente Kreislaufmsuffizienz einschließlich dem chronischen Kollaps, Capillarhetriehsstörung.
- Beschwerden am Hiatus ocsophageus mit nnd ohne Kardiospasmus (epiphrenaler Symptomenkomplex).
 - 4. Gastritis (anacid, normacid, superacid).
 - 5. Ulcus duodem (auch Ulcus jej. pepticum).
- Hepatopathien (latent ikterisch, amkterisch), Fettleher, latente Cirrhosen, latente Cholangitis.
 - 7 Latente Cholecystopathien.
 - 8. Leichtere Pankreasaffektionen.
- Divertikel, namentlich an der Papilla Vateri, mit Gallenwegs- und Pankreasaffektionen, Diverticulitis am Colon. Colonirritation.
- 10. Latente, innersekretorische Storungen (hyperthyreotisch, ovariell, hypophysär uzw.), endokrine Magerseicht und Fettsneht, pluriglanduläre Störungen, inkretorisch-psychische Depressionen u. å.
- Allergische entzundliche Zustände außerhalh von Asthina und Colica mucosa, an Gelenken, Haut, Leher, Darm, Magen, Gallenhlase, Gefäßen, "entzundliche Gewebsdisposition", "reränderte Krankbetslage".
 - 12. Latente Infekte, fluktuierende "Streptomykosen".

Cavete-Diagnosen.

Diagnosen, die so oft Verlegenheitsdiagnosen sind und an Haufigkeit gewaltig zurückgedrängt werden müssen.

- I. "Reine" Organneurosen:
- a) Herzneurose, nervőse Herzschwache, vasomotorische Neurosen.
- b) Magenneurose, Kardualgie, nervose Dyspepsie, Sekretions-Motilitäteneurose des Magens, Pylorospiasmus, Tormina ventriculi, gastro-kardualer Symptomenkomplex, Eructatio nervosa.
 - 2. Ptose und Atonie des Magens, des Darms, Nephroptose, allgemeine Splanchnoptose.
 - 3. Darmspasmen, Darmgårungen,
 - 4. Adhäsionsbeschwerden.
 - 5. "Rheumatische" Beschwerden, Intercostalneuralgien.
 - 6. Angina abdominis.
 - 7. Vagotonie, Sympathicotonie.

Es bedarf nach der Aufzählung jener Krankheiten, die gehieterisch ein viel breiteres Feld in der Diagnostik erfordern, an dieser Stelle kaum noch einer Erklärung dieser Thesen, denn die voraufgehenden Kapitel haben fast für alle begrundet, daß die Klinik uns zwingt, auf Grund objektiver Feststellungen. ihnen ein weites Feld einzuräumen. Daß hier gerade die "latenten" Formen überwiegen, hat uns so oft schon zuvor beschäftigt, daß nur noch einmal der Gesichtspunkt herauszuheben ist, der mir führend war: Meist mussen von den großen vorgeschrittenen Krankheitsbildern, welche die klassische Epoche der Kliniker herausgearheitet hat, fließende Übergänge bis zu den allergeringsten zu finden sein, wie sie oft als "formes frustes" bezeichnet wurden oder etwa als voraufgehende initiale Krankheitszustände etwa bezeichnet als Präbasedow. Prasklerose oder präcirrhotischer Milztumor. Der Ausdruck der leichteren Vorkrankbeit ist aber deshalb irreleitend, weil er nur unter allgemein nosologischer Betrachtung zutrifft. Da stellen wir mit Recht eine Reihe auf von den leichtesten Erkrankungsformen bis zu schwersten oft irreparablen anatomischen Krankheitszuständen. Für die spezielle Nosologie, also dem Einzelfall gegenüber, gilt das nicht. In jedem Stadium kann meist die Erkrankung haltmachen, sie kann zurückgehen nicht nur als "Remission", sondern zur spontanen Dauerheilung führen. So könnte man die akute Nephritis als das Vorstadium der sekundaren Schrumpfniere auffassen. Sie ist es nur selten, denn fruh und

schen Fettleber, ja von der Cirrhose annehmen, vielleicht nicht bis zur Wieder kehr anatomischer Integrität, aber doch bis zur klinischen völligen Gesundung. So geht auch manche endokrine Storung wieder völlig zurück, leichtere Gastritiden verschwinden, hyperergisch entzundliehe Zustände können zur Heilung in positiv anergische im Sinne der Desensibilisierung zurückgeführt werden. Fluktuierende Streptomykosen brauchen nie in schwere Sepsisformen überzugehen, auch sie sind oft zur Heilung zu bringen.

Gilt das schon von jenen leichteren aber ausgesprochenen Erkrankungen, so noch vielmehr von den "prämorbiden Zuständen", mit denen Abweichungen von der Norm gekennzeichnet werden sollen, sei es der Erbverfassung, sei es der erworbenen, sie sind Disposition zu Krankheiten, aber aus der Disposition braucht nie Krankheit zu werden.

Es ist eine Selbstverständlichkeit, daß die häufigere Erkennung leichtester Krankheitsformen, ja jener breiten Grenzgelnete zwischen gesund und krank der Therapie ein dankhares Feld erobert — gefahrlich nur dann, wenn ohne objektive Unterlage hier nun wieder Diagnosen zur Mode werden. Davor schutze uns die Ausbildung einer kritischen Snbtildiagnostik, die an sich unser größter Fortschritt ist.

Über die Einzeldiagnostik hinaus ist es das neuromuskulare Verhalten, das uns am Dickdarm, an den extrahepathischen Gallenwegen, am Magen zum Teil als Dyskinesse erscheint — ganz weit gefaßt durch meine Betonung als "Betriehsstörung" —, und über die Organpathologie hinaus erweitert sich das klinische Denken zur Störung des Organsystems nicht anders, wie wir von den Herzkrankheiten hegniflich fortgeschritten sind zu den Kreislauferkrankungen, durch Einstellung auf die "Technologie" des Kreislaufes oder wie durch die Erschließung der Rhythmusstörungen am Herzen die sog. Herzneurosen völlig umgruppiert werden mußten.

Was man sonst als Herzneurose oder als Vasomotorenneurose zu hezeichnen geneigt war, hat unser Zeitalter klarer erfaßt. Auch auf diesem Gehiet ersetzt die wohl umschriehene humoral-neurale, besonders die dynamische Regulationsteinung immer weiter die Organneurose, so wenn wir z. B. die Menge des stagnierenden Blutes quantitativ trennen können vom Blut, das sich in rascherer Strömung hefindet, wenn wir die Gesamtumlaufszeit des Haupthlutstromes schatzen können und die Größe des Schlag- und Minutenvolumens feststellen, Jene Hamodynamik, wohl zuerst von der Klinik Kraus erfaßt (Plesch), ist heute hesserer methodischer Feststellung zugänglich geworden, sie ersetzt die Unklarheiten der "nervösen Herzschwäche" wie viele andere Verlegenheitsprägungen.

Der Begriff der Kompensation und Dekompensation läßt sich unter der Vorstellung genau bestimmharer veränderter Funktionsahläufe lehendig um-

gestalten.

Der Artenolentonus, wie das tonische Verhalten der Venen, der Rücklauf des Blutes zum Herzen wird uns maßgehend zum Verständnis des arteriellen Hochdrucks, der so häufig ohne wesentliche Nierenveränderung auftritt, der chronische Kollaps fugt sich zum akuten Kreislaufversagen. Nehen die kreislaufdynamischen Werte treten die Kenntnisse des Stoff- und Gasaustauschs, denen der kleine und der große Blutkreislauf dient, als meßbare Größen.

Schauen wir auf die Peripherie nicht nur für die Probleme des Kreislaufs und der Flussigkeitsverschiehung, sondern auch bei Stoffwechselerkrankungen wie Fettsucht, Magersucht, Basedow, hormonale und ionale Auswirkungen an jeder einzelnen Zelle, so kehren wir jetzt nicht mehr zur Cellularpathologie eines Virchow zuruck, der gegen den Botaniker Schleiden für die unahhangige Sonderexistenz der Zelle kampfte und dem das Lehen die Tatigkeit dieser kleinen Sonderorganismen hedentete, — freilich in einem "töderalistischen Staate". Uns erscheint vielmehr jetzt, selhst für die Emzelzelle, erst recht für das Gewehe im pathogenetischen Werden die Grenze aufgehohen zwischen der anatomischen Strukturveränderung und der unsichtharen hologischen Strukturstörung, die sich am Ahlauf veranderter Funktion erweist.

Beim Entzundungsprohlem schließlich hat auch Virkinder schon synthetisch gedacht und ist damit der Vorläufer geworden für die Gegenwartsanschauung, welche das entzündliche Gewehsverhalten, ja die latente entzündliche Gewehsdisposition durch eine lokale oder eine allgemein veranderte Reaktionslage finden will in reaktiven besonderen Verhaltungsweisen — nicht nur des in der Gegenwart als Funktionseinheit wohl üherwerteten "reticuloendothelialen Systems". Die zur Zeit in vertieftem und verhreitetstem Ausbau

begriffene Lehre vom allergischen Geschehen (Rössle) gewinnt hier ungeahnte Bedeutung mit vielversprechenden therapeutischen Konsequenzen.

Entwiekelt sich so eine neue funktionelle Gewebspathologie, so werden auch für das Geschehen beim Infekt wie beim abakteriellen, toxischen Eiweißzerfall die abweichenden Reaktionslagen des Organismus wichtiger oft als die verursachenden Agenzien etwa die Krankheitserreger. Die Reaktion als hyperergische oder positiv und negativ anergische tritt in den Vordergrund, sowohl in ihrem morphologisch-cellulären Verhalten, wie im humoralen, so den gewaltigen ionalen Verschichungen, wie sie Schttennelm beim anaphylatischen Shoek erwics. Alte Vorstellungen von körpereigenen Giften und antiphlogistischer Therapie treten in neuem Gewande wieder auf die Szene: "Nicht bloß spezifische Entzundungsprodukte, die im Blute fiehernder Tiere kreisen, wirken krankheitserregend, sondern diese Wirkung kommt auch Produkten zu, die auf naturlichem Wege des Stoffwechsels durch den Umsatz der Gewebe entstanden sind" (Ernst von Bergmann, 1864).

Der Anteil, den die funktionell pathologische Betrachtungsweise an dieser Wandlung hat, scheint mir dem des methodischen Fortschrittes nieht nachzustehen. Ja, mehr noch, durch sie erst konnten nicht nur die neu gefundenen Tatsachen unserem biologischen Allgemeinerkennen eingeordnet werden, sondern auch alte Beohachtungen und Vorstellungen konnten in neues Licht gesetzt werden. Es fand sieh eine neue hiologische Einheit unter dem leitenden Gesichtspunkt der Funktion, die die Antithese zwischen "organisch" und "nichtorganisch" zu überbrücken in der Lage ist.

Der "Abbau der Organneurosen" ist im vorstehenden Kapitel im einzelnen naher ausgeführt. Hier sei nur noch einmal einem Mißverständnis begegnet. Ich habe nie daran gezweifelt, daß von nur psychisch erfaßbaren Abläufen her ein Organverhalten wesentlich als Ausdrucksform des Affektes resultiert. Ja, ich habe mich auf dem Internistenkongreß in Kissingen 1924 gerade für die breitere Anerkennung dieses Zusammenhanges wohl zuerst unter den akademischen Internisten eingesetzt. Ich kann aber nicht glauben, daß die Organwahl bei der Psychogenie Zufall ist, sondern bin überzeugt, daß eine funktionelle Organstörung, oft sogar ein morphologisch erweisbares Organleiden, zur Lokalisierung der Neurose Anlaß giht - weniger ein Trauma oder nur eine Symbolik. Das hat die moderne Diagnostik in suhtiler Durcharbeitung jedes Einzelfalles mich inzwisehen immer eindringlicher gelehrt. In dem Maße dieses Fortschrittes ist die "reine" Organneurose von einer ganz häufigen zu einer immer selteneren Krankheit geworden. Es hegt mir auch im Worte "Abhau" der reinen Organneurosen nicht etwa daran, die vollige Beseitigung des Begriffes anzustrehen - theoretisch wird das Vorkommen von Organneurosen in keiner Weise hestritten, sondern nur ihre Häufigkeit praktisch als nicht bestehend erwiesen. Es muß zum Ausdruck gebracht werden, wie wenig von der reinen Organneurose im Sinne eines Ens morbi, einer Krankheitseinheit, ühriggehlieben ist. Die Falle von reinen Organ-Neurosen ohne anderen nachweisbaren Befund wurden mir zu Raritäten.

Die Vagotonie und Sympathicotonie ist als erste Konzeption einer Klinik des vegetativen Systems ein historisches Verdienst von Eppinger und Hess — in der praktischen Krankheitslehre aher haben die beiden Begriffe heute so wenig Platz wie in der Erbkonstitutionslehre.

Es giht praktisch nur Mischformen, die besser als vegetative Disharmonien bezeichnet werden, da an ihrem Zustandekommen Störungen in allen Betrichsstellen des vegetativen Systems — Nerv, Hormon und Elektrolyt — gleichermaßen beteiligt sind, wohl am häufigsten als mmimale hyperthyreotische Zustande.

Ebenso bedeutungslos fur die Klinik oder mindestens die Krankheitslehre, wenn auch wichtiger für die Konstitutionsforschung, echeint mir der heute noch allzuhäufig als Diagnose verwandte Begriff des Habitus asthenicus von STILLER, der nach der Annahme seines Autors ja die Unterlage für mindestens vier ausgesprochene Krankheiten bilden sollte: die Lungentuberkulose, die Bleichsucht, die orthostatische Albuminurie und das Uleus peptieum. Die Entwicklung der letzten 20 Jahre hat die Unbegründetheit dieser Annahme aufgedeckt.

Der geringste Einwand mag heute noch gegen die orthostatische Albuminurie berechtigt sein. Wenn auch die Klärung fehlt, oh wirklich oft das Alhumen nur aus der linken Niere stammt, als Stauungsalbuminurie infolge einer relativen Drosselung der Vena renalis sinistra, die ihrem anatomischen Verlauf nach leichter gestaut werden kann als die rechte Nierenvene. Es ist unbestrittene Tatsache, daß die orthostatische Albuminurie der hochgradigen Lordose des asthenischen Adolescenten zugeordnet ist. Zweifellos aher eicht man auch orthostatische Albuminurien als wahrscheinlich harmlose Restzustände nach einer akuten Nephritis und auch solche, bei denen weder jene Lordose, noch der Habitus STILLER überhaupt vorhanden sind.

Die Chlorose aber ist bis auf sporadische Falle seit etwa 1913 verschwunden. Sie war vor dem Kriege keuesfalls haufige Fehldagnose, eondern wir dürfen uns der Tatsache nicht verschließen, daß hier eine endekrin-ovarielle Krankheit des weiblichen Geschlechts so verschwunden ist, wie wir es sonst nur von epidemischen Infektionskrankheiten kennen, und dahei liegt nicht der geringste Anlaß vor, in ihr eine Infektionskrankheit zu erblicken. Ich wage die Behauptung, as ja das Kommen und Gehen der Epidemien nicht ausreichend durch Virulenzänderungen des Erregers, sondern auch durch wechselnde Zustande des Menschen erklärt wird, daß ein epidemisches Kommen und Gehen auch bei einer nichtinfektiosen Erkrankung kaum problematischer ist, als die Hypothesen zur Erklärung der Tatsache des An- und Ahschwellens infektiöser Epidemien. Oberflächlich scheint mir die Meinung, daß nur das veränderte Verhalten des jungen Mädchens unserer Zeit in Kleidung, Sport und Sexualität die Chlorose beseitigt habe, denn sie scheint auch aus den Klostern verschwunden und schwand übrigens in Ländern, die von der Emanzipation der Frau weniger berührt wurden, zur selben Zeit.

Über die Begrundung mag sich streiten lassen, nicht aber darüber, daß die Chlorose zur Seltenheit wurde, wahrend der Hahitus asthenicus offenbar von unveranderter Haufigkeit gehliehen ist. Auch für die Lungentuberkulose spielt, wie namentlich WENCKEBACH noch in Straßburg aufzeigen ließ, der Habitus astbenieus, der wegen seines angeblichen Zusammenhanges mit der Tuberkulose ja geradezu Habitus pbtbisieus bieß, keine Rolle. Eine Statistik zeigt auf, daß beim entgegengesetztea Tboraxtyp, sei es dem Atbletentyp oder dem Habitus digestivus, die Phthise genau so häufig ist. Problem bleibt vielleicht nur, ob die Verlaufsart der Luagenphthise, besonders im sogenannten tertiären Stadium, beim asthenischen Menschen eine ungünstigere sei. Auch das ist noch darrchaus strittig. Auch die Lungentuberkulose gebt langsam wie das Ahklingen einer Epidemie — oder als Triumph von Hygiene und Medizin als sozialen Mächten — zurück, der Habitus STILLER offenhar niebt.

Bleibt als vierte Krankheit des Habitus STILLER das Ulcus pepticum. Wenn STILLER ein Verhalten des vegetativen Nervensystems als ätiologische Dispositioa annahm, so kann er damit als Vorläufer jener Auffassung angesehen werden, die ich später entwickelte, als mir auffiel, daß dio Uleuskranken haufig im visceralea Nervensystem ühererreghar seien. Ich habe diesen klinischen Eindruck auch heute noch nicht aufgegeben, aber die Folgezeit hat diese Vorstelluag sehr stark modifiziert und jetzt steht gerade die Hypothese der Gastritis als Weghereiter des Ulcus weit mehr im Vordergrund als die Konstitution. Vielleiebt findet sieh eia Bindeglied in dem Sinne, daß entzundliche Gewebsdispositionen ererbte und erworbene Faktoren haben, so daß gewisse Menschen andere Entzündungsbereitsohaften bahen.

So steht es mit dea Krankheitea, die aus dem Stillerseben Koastitutionstyp hervorgehen sollten. Der Zusammenbang im Sinae der Disposition ist miadestens für die drei letzt erwähaten abzulehnen.

Es bleibt trotzdem ein großes Verdienst STILLERS, diesen Konstitutionstypus herausgegriffen zu hahea und Morphe und Funktion bis in die psychischen Verhaltungsweisen binein analysiert zu baben.

Auch die Erforsehung der Lageanomalien der Eingeweide und ihre Zuordnung zu dieser Konstitutionsgruppe hehalt zweifellos ihre Bedeutung auch dann, wenn sich herausgestellt hat, daß die Krankheitslehre aus der Kenntnis der Lageanomalien, hesouders der Ptosen, nur wenig Nutzen ziehen kann und daß ihnen praktisch in der Nosologie nur ein kleiner Platz zukommt.

So gut anatomisch die Diagnose der Ptose und Atonie gestutzt schien, das moderne Röntgenverfahren bewies, daß für die Entstehung von Beschwerden nicht die Formveränderung, auch wenn sie noch so deutlich ist, sondern nur ein Zustand veranderter Funktion das wichtigste sei. Abgesehen von der Wuchsform, die von vornherem wesentlich hedingend ist, wurde die Funktion der glatten Muskulatur, deren einzelne Muskelfaser in verschieden langer Einstellung verbarren kann, erkannt. Der intraabdominelle Druck wie der Gegendruck der Schwere der Speisen ist maßgebend für Form und Lage des Magens, auch für den Langmagen mit tief eingestelltem, kaudalem Pol. Prüft man aher die Facultas expultrix, so erweist sie sich für die große Mehrzahl der Fälle als von normaler Zeit. Es geht für diese Formvariation des Magens nicht mehr an, die Ptose generell

als Erklärungsgrund von Beschwerden anzusehen. Ganz analog ist ja auch die hahituelle Ohstipation ehenso häufig mit oder ohne Coloptose und mit oder ohne Transversoptose. Der "atonischen Ektasie" gewisser Röntgenologen hegegne man also mit Skepsis, ähnlich wie dem Platschergeräusch im Magen, das noch kein Krankheitssymptom ist, wenn nicht wirklich eine sicher verlängerte Verweildauer der Speisen nachgewiesen wird.

Daß ein Hahitus asthenicus mit schlaffen Bauchdecken, daß ein Zwerchfelltiefstand mit schlechter Atemexkursun gewisse Allgemeinheschwerden erklaren kann, hestreite ich nicht, — auf seine Bedeutung für Kreislaufzustande
hat Wenckenach vor langem hingewiesen, manches, was er heschuldigte, erscheint heute freilich in anderer kreislaufdynamischer Deutung. Aher, erhebliche
Magenheschwerden müssen Veranlassung sein, nach einer anderen Ursache als
der Ptose zu suchen, beim Langmagen und heim atonischen Magen ebenso
wie heim normotonischen oder selhst heim kurzen gedrungenen Magen der
Stierhornform.

Uhrigens gilt die gleiche Skepsis den Beschwerden der Nabelbrüche und denen der Linea alha, meist findet sich etwas anderes als das Wesentliche (Ulcus!).

Auch die Nephroptose ist Liehlingsdiagnose mancher Ärzte, während so oft eine bewegliche Niere erst Beschwerden maeht, wenn die Aufmerksamkeit des Kranken dorthin gelenkt wurde (introgene Erkrankung). Es kann nicht sebarf genug hetont werden, daß Lage- und Formanomalien nur unter ganz besonderen Bedingungen zur Krankheit werden, während generell gelten kann, daß weder die Gastroptose noch die allgemeine Enteroptose, die Coloptose, die Ptose der Leher, der Gallenhlase und selhst der Niere Krankheitserscheinungen machen oder Beschwerden bervorrufen.

Zu den ganz haufigen Verlegenheitsdagnosen rechnen wir mit hesonderem Nachdruck im Hinhlick auf die Klagen nach Bauchoperationen gerade die "Adhasionsbeschwerden". Sie sind doch nicht nur Lieblingsdiagnosen der Chirurgen, wenn nach der ersten Laparotomie Rezidivheschwerden auftreten. sondern werden ehenso haufig noch immer auch vom Internisten anerkannt wenn die angeratene Operation nicht die versprochene kausale Therapie hrachte. Aher wie selten stellt doch der Chirurg die Adhasionsdiagnose nach einer Appendektomie, wie haufig nach einer Magenoperation und wohl am haufigsten nach einer Cholecystektomie Sollte das allein nicht schon stutzig machen? Entstehen wirklich nach diesen drei Operationen das eine Mal wenige, das andere Mal viel Adhasionen, mehr Adhasionen nach einer Gallenhlasenentfernung wie etwa nach einer großen Magenresektion? Warum hahen nach ausgedehnten Laparotomien wohl alle Menschen zahlreiche Adhasionen und doch nur ein gewisser Prozentsatz Adhasionsheschwerden? Was vom Laparotomierten gilt, gilt analog von der Diagnose Adhasion als Beschwerdeursache heim Nichtoperierten. Wann hatte ein einigermaßen liehenswurdiger Chururg — nie hin ich anderen hegegnet - nicht einige Adhasionen demonstriert, wenn wir eine Fehldiagnose gestellt hatten und sich wirklich nichts anderes in der Bauchhöhle heschuldigen ließ?

Natürlich kenne ich die individuelle Verschiedenheit in der Bereitschaft zum Entstehen nusgedehnter Adhäsionen, natürlich weiß ich, daß auch einmal die unglückliche Lage eines Stranges selbst bis zur schweren Komplikation des Ileus führen kann. Auch hier wie bei den reinen Organneurosen wird nicht die Möglichkeit, sondern nur die Häufigkeit des tnisächlichen Vorkommens bestritten. Aber mit größtem Nachdruck bleibt zu betonen, daß man sich vor und nach einer Laparotomie aufs gründlichste die "Verwachsungen" als Erklärungsgrund fur die Beschwerden überlegen muß, denn sie sind in einem ganz großen Prozentsatz nichts als Verlegenheitsdiagnosen — nber sehr bedenkliche, da sie oft den Anlaß zu einer überflüssigen Operation nbgeben oder eine Serie von Relaparotomien einleiten.

Cavete-Diagnosen sind die Spasmen des Verdauungsrohres, der Pylorospasmus wie die Spasmen der Magenmitte, die Darmspasmen und die Colonspasmen. Sie mögen gerade in Verbindung mit Adhäeionen auch manches Mal wirklicher Erklärungsgrund von Schmerzen sein, denn sie sind der adäquate Reiz für Schmerzen der Eingeweide — nilerdings noch mehr die Dehnungen. Die Erfahrung zeigt nber, daß weit häufiger da, wo Spasmen und Adhäsionen angenommen werden, ein anderer zureichender Grund der Beschwerde zu finden ist oder auch die Spasmen sekundär auf eine andere Ursache zurückführbar sind.

Der Pylorospasmus der Erwachsenen wird immer häufiger erkannt als ausgelöst durch ein sehwer auffindbares Uleus im Pylorusring oder in dessen unmittelbarer Nähe, oder ist nusgelöst von einer Affektion in der Gallenblase. Beim Kardiospasmus hat uns gerade die letzte Phase in der Entwicklung der Röntgendiagnostik in der Aufdeckung des "epiphrenalen Syndroms" mit seinem Beschwerdekomplex einen neuen Hinweis gegeben.

Bei den Darmspasmen, speziell den Colonspasmen außerhalb etwa der spastischen Obstipation, ist kein Zweifel, daß sie lokal einmal durch Adhäsionsstränge hervorgerufen werden können, anch daß sie reflektorisch — besonders etwa bei einer Gallenkolik — vorkommen. Aber ein abgrenzbares solbständiges Krankheitsbild können wir in den so gern diagnostizierten Darmspasmen nicht sehen. Ihre Feststellung zwingt vielmehr, danach zu suchen, wovon sie ausgelöst wurden. Meist wird die Nachbarschaft das Verhalten klaren (Appendicitis!). Man denke auch daran, daß ein Nierenstein geradezu ileusartige Darmszustände hervorrufen kann oder daß bei Cerebralleiden (Hirntumoren, Meningitis) Darmspasmen beobachtet werden. Mag gerade unter letzterem Gesichtspunkt der Darmspasmus in den Rahmen neuromuskulärer Betriebsstörungen am Darm überhaupt gehören, so gıbt das der Klinik doch kaum Anlaß, ihn als isoliertes Krankheitsbild anzusehen. Ich erinnere an das, was über den "Pilocarpina" und die Colonirntataon oben gesagt ist (s. Kap. 1).

Die nervöse Dyspepsie ist so ausfuhrlich als Verlegenheitsdiagnose bei Ulcus pepticum des Magens oder Zwölffingerdarms und bei Gastritis erörtert worden (Kap. 2), daß ich mich hier besonders kurz fassen kann. Sie und die ihr verwandten Krankheitsbezeichnungen der Kardialgie, der Epigastralgie, der

reinen Anacidität, Achylie, Superacidität, Supersekretion, der Gastromyxorrhoe, der Hyperorexie, Anorexie, Parorexie, Bulimie, Achorie, der Tormenta ventriculi und auch des Morbus REICHMANN werden verschwinden in dem Maße, in dem Ulcus und Entzündung in der Statistik der Magendiagnostik zunehmen.

Was die Eructatio nervosa, die Aerophagie und Rumination anbetrifft, so ist der Vorgang des Luftschluckens zweifellos physiologisch. Ja, fehlt die Luftblase im Magengewölbe, so kann man geradezu auf eine Kardiainsuffizienz schließen, aber es gibt fraglos eine Reihe von meist psychoneurotisch aber auch sonst stigmatisierten Individuen, die große Mengen von Luft mit oder ohne Speise herunterschlucken und mit großem Getöse wieder, in psychischer Überwertung, die Luftmassen ausstoßen. Sicher liegt hier eine neurotische Gesamtsituation vor, die nur schwer in der Determinerung verkehrter und gehäufter Schluckbewegungen verständlich zu machen ist.

Davon zu scheiden ist allerdings manche Eructatio, die reflektorisch vom abnormen muskulären Magenspiel hervorgerufen 1st, sie hat Verwandtschaft zum unvollständigen Brechakt und ist deshalb oft Symptom fur larvierte Gallenblasenerkrankungen. Bei Nausea steift sich der Magen, Übelkeit, ja auch Schmerz schwinden dann prompt, wenn Luft ausgestoßen wird. Offenbar zeigt das an, daß ein Dehnungsschmerz oder ein schmerzloser Dehnungszustand im Magen nachläßt, der Magen kann ähnlich wie bei organischer Pylorusstenose sich wie ein Segel vor dem Winde aufblahen, die Steifung fuhrt zu größerem Rauminhalt und veranlaßt dann wohl erst sekundar ein Luftschlucken oder unbemerktes Lufteinströmen, während mit dem Nachlaß jener "Blahung" des Magens die Laft als Eructatio wieder auftritt. Vielleicht ist die Aerophagie insoweit praformiert, als für diese Zustände, die der Nausea bei der Gallenkolik auch bei manchen Ulcusschmerzen nahestehen, physiologische Mechanismen in der Facultas expultrix des Magens gegeben sind. In der Mehrzahl der Fälle wird auch hier ein sicherer objektiver Befund die Beschwerde erklaren.

Schließlich die Intercostalneuralgie, Ischias, Rheuma und Pseudorheuma: — was ich als geradezu revolutionäre Umwalzung in der inneren Medicin aufzeigen will, wird hier am letzten Punkt der negativen Seite noch einmal klar. Niemanden kann es ferner liegen als mir, das Vorhandensein einer isolierten Neuralgie, einer reinen Ischias als Kraukheit nicht nur als Symptom oder auch einter rheumatischer Erkrankungen der Gelenke und Muskeln in Frage zu stellen, sondern nur darauf kommt es mir an — und ich halte diese Wandlung für mindestens so bedeutungsvoll wie das Auftreten oder Verschwinden einer ganz verbreiteten Krankheit—, zu zeigen, wie unprazis diese Krankheitsbezeichnungen sind und wie viele verschiedenartigste Erkrankungen sich in diesen Beschwerden ausdrucken. Es kann nicht noch einmal wiederholt werden, was ich über das Schmerzproblem der Eingeweide und die Reflexphanomene — vissero-sensorisch wie vissero-motorisch und vissero-visseral — in Erweiterung der Lehre von Lange und Head ausgeführt habe. Aber es muß noch einmal zusammengestellt

werden, welche tatsächlichen pathologischen Vorgänge nur allzuoft der Fehldiagnose des Rheumas eingeordnet werden.

Verstehen wir unter akutem Muskelrheumatismus noch etwas leidlich Faßbares und wird auch niemand den eehten Hexenschuß (Lumhago) in der Muskulatur als akute Muskelerkrankung hezweifeln, so muß man doch in jedem Falle erst sehr sorgfältig etwa nach einem Nierenstein fahnden oder an andere Prozesse in der Nierengegend (Pyelitis, paranephritischer Ahszeß, Furunkel in der Nierenrinde) denken und sich auch daran erinnern, daß bei einer Spondylitis deformans ein traumatisches Einreißen von Kalkspangen wilde Schmerzen, ja auch palpahle Muskelkontraktionen hervorhringer kann. Das gleiche gilt vom akuten Torticollis, hinter dem sich nicht selten ein Prozeß an der Halswirhelsäule verbirgt.

Noch viel unsicherer ist unser Wissen, wenn vom ehronischen Muskelrheumatismus die Rede ist. Die einen sagen, daß er an den Extremitäten sehr selten sei und Lange z. B. erklärt, daß 90% der Ischiasfälle Muskelrheumatismus seien. Wie wenig eindeutig und zuverlässig sind die Befunde von Verhärtungen oder Tonusänderungen in der Muskulatur, wenn sie nicht ganz eng umschriehen und scharf abgegrenzt sind. Immer sollto man hier zuerst an die Wechselheziehungon von Skeletmuskel-Tonus und inneren Organen denken. Man denke auch daran, daß etwa hei einer Gallenblasenerkrankung sich das ohere Drittel des rechten Rectus durch den visceromotorischen Reflex in Dauerkontraktion hefinden kann und denke an die entsprechende "défenso musculaire" etwa heim Ulcus, hei den Pankreaserkrankungen und bei der Appendicitis. Man darf also nicht sagen, daß es fur die Feststellung eines Muskelrheumatismus genügt, wenn man einen "objektiven" Palpationshefund im Muskel erhebt. Im Angina pectoris-Anfall wird oft der linke Pectoralis hart, die Nerven, gerade auch die Nervenstamme, werden druckempfindlich und selhst außerhalb des Anfalls ist der Plexusdruck binks unter der Clavikel ein wichtiges Symptom fur eine latente Angina pectoris-Bereitschaft. Oder der entsprechende Plexusdruck rechts ist, ebenso wie ein Phrenicusdruckpunkt rechts oben am Halse, Symptom für eine Gallenhlasenerkrankung.

Ein ganz wichtiger Pseudorheumatismus sind die rheumatischen Neuralgien heim Hypertonus, für die Rudolff Schalber geradezu den Begriff des "Hochdrucktheumatismus" geprägt hat. Wenn man weiß, daß der Hypertonus zwar im Alter gehäuft auftritt, aber latent und unerkaunt namentlich als passagere Blutdrucksteigerung auch schon in der Jugend etwas ganz Häufiges ist, so sollten alle Schmerzen, ob in der Haut oder m der Tiefe lokalisiert, ob an Nervenstämmen oder der Muskulatur selbst, auch wenn sich dort Palpationsbefunde ergeben, gründlich darauf revidiert werden, ob ein latenter oder manifester Hypertoniker Schmerzen sind, die durchans nicht nur vom Herzen ausgehend weithin ausstrahlen in Kiefer, Nacken und Kopfhalten, ins Ulnarisgebiet bis in die Fingerspitzen, ja bis in das Bein hinein, sondern auch andere schwerer zu entlarvende Pseudorheumatismen wie Kreuzschmerzen, Schmerzen in der Sacroiliacalgegend,

in den Extremitäten und Kopfschmerzen aller Art, die mit der Blutversorgung wohl zusammenhängen mussen.

Noch weiter ware zu denken an Aneurysmen der Bauchaorta, die leicht für Lumbago gehalten werden, an Aneurysmen des Areus Aortae, deren Träger oft jahrelang Rheumatismushäder aufsuchen und dort auf Schulterrheumatismus oder Intercostalneuralgie behandelt werden, oder an Skeletmetastasen, Spondyhtis, Rachitis tarda, echto Arteriosklerose der Extremitaten, alte Thrombosen, Reste sensibler Hemiplegien, Schwarten der Lungenspitze, Immelläre Pleurussudate, gynäkologische, entzundliche Affektionen, Nerven- und kombinierte Strangdegenerationen der Anämia perniciosa, Neuritis bei latentem Diabetes und vor allem an Lucs, namentlich als Neurolues, die nur allzu oft alle unter der Sammeldiagnose Muskel-, Nerven-, Gelenkrheumatismus einherrehen.

Ich wäre falseh verstanden, schlösse man nun, ich lehnte die gerade in neuerer Zeit lehhaft auftretenden Bemuhungen der Rheumabekämpfung ab. Im Gegenteil. Nur seheint es mir doch geboten, vorher den Begriff der Krankheit, die man bekämpfen will, zu klären hat. Noch ist "Rheuma" kaum anderes wie "Dolores", die herumzehen, abhängig von Witterungseinflussen. Solange wir in der Unterteilung nicht weiter sind, von Gelenk-, Muskel- und Nervernheumatismus zu sprechen, sehe ich allerdings in der Isoherung der Rheumagesellschaften eine Gefahr. Denn um die Pseudorheumatismen abantrennen, bedarf es mehr des Rustzeuges der modernen inneren Klinik und der gesamten Medizin überhaupt, einschließlich Chirurgie, Gynakologie und Orthopädie, als der Organisation der Rheumaforschung; ahnlich wie das Krebsprohlem weniger durch Ausschlüsse für Krebsbekämpfung gefördert werden wird, als durch stille Arbeit einzelner Forscher, denn es kommt auf neue Gedanken und neue Befunde an. Erst wenn die Differentialdiagnose ermöglicht sein wird, werden wir auch das Rheuma von der Tafel der Cavete-Diagnosen streichen können.

Es handelt sich also darum, fur die tatsachlich und unverändert vorhandenen Beschwerden die richtigen Zuordnungen zu inden. Mehr eine Reformation der Krankheitsbezeichnungen als eine Neueinordnung neu entdeckter Krankheitseinheiten selhst. So erbloke ich auch die wichtigste Beweisführung für die Richtigkeit meiner Anschauungen darin, daß dort, wo die Cavete-Diagnosen ihren Rang als haufige Krankheiten immer mehr einbilben, in entsprechender Zahl eine scheinhare neue Häufung der anderen oben aufgezählten Krankheiten in Erscheinang tritt. Es wird auf der einen Seite in demselben Maße aufgebaut werden mussen, in dem auf der anderen Seite abgebaut wird. In der Mehrzahl der Falle geht es immer darum, daß wir uns nachdrücklich von Schlagworten befreien, die als diagnostische Etiketten noch immer große Mode sind und daß wir auch in der Diagnostik des Alltages gerade bei den ganz häufigen Krankheiten die Verlegenheitsdiagnosen ausmerzen und sie durch solche klar formulierte Bezeichnung der haufig vorkommenden Krankheitszustände ersetzen, deren Nachweis durch suhtile Prüfungen der Klinik erwiesen ist und

oft nieht mehr regelmäßig all jener Einzelprüfungen bedarf. Nachdem die akademisehe Klinik die Häufigkeit dieser Kmankheitshilder erschlossen hat, wird das ganze klinisebe Rüstzeug des Laboratoriums, das zur Erforsebung notwendig war, auch weiter dem Krankenhaus reserviert bleihen können, der Praktiker draußen wird, gestützt auf diese Ergebnisse, mit einfacberen und billigeren Methoden auskommen können, mit mehr oder weniger großer Sieherheit, jedenfalls mit einer größeren, als wenn er die Verlegenheitsdingnosen aus Mangel an Befunden dem Kranken zum Trost, sieh zur Beruhigung, stellt.

Noch einmal, diese Wandlung ist nicht willkürlich, kein zufälliges Umbenennen von Krankheiten im Sinne einer neuen theoretischen Systematisierung, sondern sie ist das Ergehnis sorglaltiger, anamnestiseber wie diagnostischer Durchuntersuchung dureb lange Jahre an einem schr ausgedehnten Material, also realer diagnostischer Fortschritt, bei funktionell-pathologischer Betrachtungsweise, dis — zwar viel älter als das Zeitalter des methodischen Aushaus — doeb von diesem erst wieder wesontliebe Impulso empfangen bat. Icb glaubo nicht zu weit zu geben, wenn ich hebaupte, daß auf mehr als der Hallte aller Krankenblätter einer inneren Abteilung, oder der Zettel einer ärztliehen Kartotbek eine andere Diagnose steben mußte.

Ein übertrieben nach objektiver exakter Wissenschaftlichkeit strebendes Zeitalter, dessen unvergängliche Verdienste gerado in der Grundlegung und Entwicklung der ersten Anfängo unserer beutigen methodischen Hilfamittel liegen, wollte den Wert der Klagen des Kranken als subjektivs unzuverlässige Krankheitszeichen gering achten, es litt darunter oft auch jene tiefste Bindung, die zwiseben dem Leidenden und seinem Helfer bestebt, wenn dis Klags als Beschwerdo diagnostisch gering geachtet wurde.

Wenn Leung meinte, mit dem langen Ausfragen gehe nur Zeit für die prazise Diagnostik verloren, so war das eharakteristisch fur jene Epoche, in der der Stolz auf die Exaktheit der ohjektiven Feststellung den Ehrgeiz weckte, dis Medizin zu einer nur naturwissenschaftliche Disziplin auszugestalten. Die Diagnose sollte, wie ein physikalisches oder chemisches Experiment, als eindeutige Schlußfolgerung sich möglichst aus zahlenmäßig zu erfassenden Befunden ergeben.

Parallel mit dem kritisch-skeptischen Standpunkt, den auch die exakten Naturwissenschaften heute gewonnen hahen, hat sich die Medizin gewandelt, und ich stehe nicht an, zu sagen, daß mir beispielsweise die feinste Gaskettenmethode zur Bestimmung der Wasserstoffionenkonzentration in einem Magensaft in höchster negatuver Potenz unwesentlich erscheint im Vergleich zum richtigen kritischen, oft fast ebenso mühsamen Ausfragen des Magenkranken.

Ist einmal nicht nur die Erfahrung gesammelt, sondern auch durch klinische Funktionsprohen etwa erwiesen, welche Beschwerde einem bestimmten Funktionsausfall zugeordnet ist, dann wird eine exakt erhobene Anamnese auch oft an die Stelle einer komplizierten Funktionsprufung, die der Praktiker nicht immer leicht wird durchführen können, treten dursen. Oder wichtiger, auch einem normalen Laboratoriumsbefunde gegenüber, wird eine eindeutige Beschwerde hinweisend auf die Diagnose sein. Sind doch eben auch unsere klinischen Funktionsproben häufig noch zu grob und unzweckmäßig und keineswegs ohne erhebliche Fehlerquellen, um eine beginnende oder geringe Betriebsstörung aufzudecken. Da gilt es, die Beschwerde des Kranken richtig zu werten, aus der Anamnese zu schließen, welchen funktionellen Belastungen sein Organismus besonders ausgesetzt ist, welche allgemeinen Schädigungen das Milieu, der Beruf und die Lebensart des Kranken mit sieb bringen können, und welche Brücke sich von hier zu seinen Beschwerden sehlagen läßt.

Darüber hinaus aber laßt die Anamnese auch beim ausgesprochenen morphologischen Krankheitsbild die besondere Lagerung des Falles, die Individualität der kranken Personlichkeit erkennen und werten.

Ich wiederhole immer wieder den noch viel zu wenig erkannten diagnostischen Wert der Anamnese, weil die Wandlung, die die Klinik im Sinne der diagnostischen Reformation durchgemacht bat, nur dann in die Praxis völlig übergehen wird, wenn die Kunst der Anamnese ein ganz anders verwaltetes Allgemeingut des Arztes geworden ist.

Nie wird man die latenten und larvierten Fruhformen der großen Krankheitsbilder zunächst anders vormuten können als durch exaktes Ausfragen und bedachtes Zuordnen auch der geringsten Beschwerde. Will man den Gallenblasenpatienten möglichst im Stadium der reinen Dyskinesie, die Lebercirrhose, noch ehe sie klinisch manifest ist, erkennen oder den Blutdruckler zu einer Zeit, da er nur unter ganz besonderen Verhältnissen seine Neigung zur Hypertonie verrät, so muß man seine Kranken auszufragen verstehen.

Man muß wissen, daß gerade im Anfang der Hypertonie nur ab und an die Gefaßkrise sich durch hohe Wandspannung manifestiert, daß viele Patienten vormittags niemals, nachmittags aber haufig Blutdruckerhöhung zeigen, daß sie frühzeitig schon häufig darüber klagen, sie könnten sich nicht in einem überheizten Raume aufhalten oder ein heißes Bad nicht gut vertragen. Ich habe wenige Hypertoniker in der Praxis gesehen, die nicht wahrend der Anfange ihres Leidens — manchmal Dezennien hindurch — wegen nervöser Herzschwächen, Kopfschmerzen oder rheumatischer Schmerzen und leichter Ermudbarkeit behandelt waren.

Das gleiche gilt von den latenten Baucherkrankungen, bei denen stets die Anamnese führend bleiben wird, gerade weil dann noch nicht größere Organbefunde oder Organerscheinungen aufgetreten sind Aus allen Einzelheiten, die in den entsprechenden Kapiteln dargestellt sind, sei nur noch cinmal hervorgehoben, daß das Erbrechen für gewohnlich zuletzt auf den Magen weist und immer zuerst an die Gallenblase denken lassen soll. Wie Wenige wissen das wirklich?

Wenn wir als eine häufiger zu stellende Diagnose auch die leichten Formen der Magersucht und des Fettseins genaant haben, so sind damit fast schon jene vollig im Rahmen des Gesunden hegenden Abweichungen von einer idealen Norm gemeint. Es gibt aber gar nicht wenige Kranke, die neben ihrer nicht immer besonders auffälligen Magersucht stets ein Syndrom von Oberbauchbeschwerden mit Schmerzen und Erhrechen, auch Darmspasmen bieten, bei denen sich meist auch eine geringe hormonale Insuffizienz erweist und die dann auf Hormontherapie ihre Beschwerden häufig verlieren. Diese heute noch nicht hinreichend charakterisierte Gruppe von Erkrankungen, ja nur Konstitutionsvarianten ist gemeint. Es ist ja auch nicht mehr als selbstverständlich, daß, nachdem wir die thyreotische Konstitution als häufige Variation im Bereich der Norm und dennoch als verwandt dem Basedow aufgedeckt haben, auch Frühformen anderer endokriner Krankheiten häufiger als bisher kennengelernt werden.

Die Erkenntnis des latenten und larvierten Krankseins wird so immer mehr die "eingebildete Krankheit" zu verdrängen haben. Nicht in dem Sinne, daß nun gleich jede frühere Organneurose oder gar die Mehrzahl aller Psychoneurosen auf organische Befunde zurückgefuhrt werden könnten, sondern nur insoweit, daß erkannt wird, das latente Kranksein und die Psychoneurosen sind meist ein untrennhares Eines, Ausdruck ein und derselben Betriehsstörung — aber geschaut aus zwei verschiedenen Erkenntnishereichen. Wenn klassische hysterische Charakterzügo hei einer endokrinen schweren Magersucht, der Stimmonbsehen Kachexie, sich finden, der Bruder eine Dystrophia adiposogenitalis hat, die Mutter eine Fettsucht mit Diabetes und wenn psychische Erscheinungen wie somatische auf Prolaninjektionen, deutlicher noch nach Hypophysentransplantation sich bessern, ist das nicht eine Mahnung Zusammengehöriges nicht ausseinanderzureißen?

Der Versuch, die "Ganzheit" der kranken Persönlichkeit zu erkennen, wird immer das höchste Ziel bleiben, oft freilich in nebelhafter, unerreichbarer Ferne. .. Was ist eine höhere Synthese als ein lebendiges Wesen? Und was haben wir uns mit Anatomie, Physiologie und Psychologie zu qualen, um uns von dem Komplex nur einigermaßen einen Begriff zu machen, welcher sich immerfort herstellt, wir mögen ihn in noch so viele Teile zerfleischt hahen." "In jedem lebendigen Wesen sind das, was wir Teile nennen, dergestalt unzertrennlich vom Ganzen, daß sie nur und mit denselben hegriffen werden können, und es können weder die Teile zum Maß des Ganzen, noch das Ganze zum Maß der Telle angewendet werden ... " (GOETHE). Nie wird das hiologische Ganze als die Summe seiner Teile erfaßt werden können, denn gerade das Wesentliche, die funktionelle Verknüpfung der Bausteine und ihre gegenseitig regulierte Ahhängigkeit wird durch die Summe nicht ausgedrückt. Die Änderung der Regulation aher als Ausgleich wie als Schaden (Eu-, Dysregulation), die Einheitlichkeit im funktionell abweichenden Geschehen ist es, die in der neuen Krankheitslehre das Ens morbi, sofern von Krankheitseinheiten uberhaupt noch gesprochen werden kann, zusammenfaßt, — und oft viel weniger entscheidend das Vorhandensein oder der Grad einer morphologischen Störung.

Nicht mehr kann die klimische Voraussage des pathologisch-anatomischen Befundes die Hauptaufgabe des Klinikers sein wie zur Zeit Bichats. Er behält zwar als das Schlußdokument im pathologischen Aufbau seinen Platz, zu Beginn der Erkrankung steht aher so oft die nnatomisch unsiehtbare Functio lessa. Erst aus der Viciheit der gestörten Funktionen entwickelt sich schließlich als formale Reaktion das nnatomische Substrat zum Dokument des Geschehens — es kann nicht verstanden werden, wenn man es nur heschreiht, sondern es muß pathogenetisch aus der pathologischen Funktion heraus erkannt werden.

Das anatomische Suhstrat ist gewissermaßen eine morphologische Epikrise zu einer oft vieljährigen Betrichsstörung. Es verhält sich wie ein historisches Dokument zu einem geschiehtlichen Ereignis. Einzelnes ist darin festgelegt, aher Wesentliches und im abgelaufenen Geschehenswandel Entscheidendes ist nicht mehr daraus zu erfahren.

Fsßt man die hiologische Person nicht als eine starre Einheit auf, sondern als ein sieh in weiten Grenzen selhst einregulierendes geschlossenes und einheitlich ganzes Funktionssystem, dann kann eine Strukturveränderung im hiologischen Aufbau einreguliert, kompensiert sein — und ein Versagen fehlt dann. Nieht jede gestörte Struktur (Morphe) ist darum Krankheit.

Die "Cavete-Diagnosen" der Ptosen und Adhasionen als Ursache von Beschwerden, die sich meist auf ganz andere Erkrankungen zurückführen lassen, gehören noch einmal hierher, ebenso, daß "Senkungsorgane und Verwachsungen" viel häufiger noch bei gesunden Individuen zu diagnostizieren sind als hei erkrankten und daß hei diesen, wenn sie leiden, nehen der Formveränderung immer noch eine Funktionsstörung zu finden sein muß, die zur Erklärung notwendig ist, wenn Beschwerden hervorgerufen werden.

Die Functio laesa ist aher in jedem Falle Krankheit. Sie ist es schon dann — und meist auch schon im morphologisch-organgehundenen Sinne — wenn noch kein ohjektiv heweisendes morphologisches Zeichen vorhanden ist. Methodisch hat hier die Einfuhrung von Funktionsproben, wenn sie Belastungsproben waren, neue Moglichkeiten des Nachweises angehahnt, begrifflich hat die Erkenntnis von den Dyskinesien, den Betriebsstörungen, den latenten und larvierten Krankheitsformen, den Fortsehritt erzielt.

Die Grenze und Gegensätzlichkeit zwischen "funktionellem" Leiden und organischer Krankheit im alten Sinne ist gefallen.

Bleihen wir eingedenk, daß schon Plato im "Charmides" sagt: "Denn das ist der größte Fehler bei der Behandlung der Krankhetten, daß es Ärzte für den Körper und Ärzte fur die Seele gibt, wo beides doch nicht getrennt werden kann" — "aber gerade das überseben die griechischen Ärzte, und nur darum entgehen ihnen so viele Krankheiten, sie seben namlich niemals das Ganze. Dem Ganzen sollten sie ihre Sorgen zuwenden, denn dort wo das Ganze sich übel hefindet, kann unmöglich der Teil gesund sein."

Sollte das nur für die griechischen Ärzte gelten?

Kapitel 16.

Psychophysische Verhaltungsweisen.

Körperliche Vorgänge hei Affektatuationen. — Die Triehe als Ausdruck hiologischer Zustände. — Wahrnehmung des Subjektiven als Introspektion, des Ohjektiven als reale Außenwelt. — Ein Dualiamus nur der Wahrnehmungsart. — Die psychophysischen Theorien der Wechselwirkung, des Parallelismus und der Korrelation. — Die psychophysische Gesamtstuation. — "Geschehnis" und "Erlehnis". — Das Mißverständliche des Ausdrucks: "psychogen". — Die Grenzen kausal-mechanischen Verstehens. — Kasuistik zum psychophysischen Verhalten. — Psychoanalyse und Psychotherapie. — Die "innere Lebensgeschichto". — Das Irrationale. — Richtigkeit und Brauchbarkeit. — Die ärztliche Mission auch außerhalb des naturwissenschaftlichen Welthildes.

Ich gehe von unseren eigenen Beohachtungen aus: hetrachtet man durch das eingeheilte Celluloidhauchfenster ein Kaninchen, so heginnt lehhafte Bewegung des gesamten Darmkanals, wenn man dem hungrigen Tier eine Rühe zeigt. Kneift man es in das Ohr, so stehen unter dem Unlustgefühl die Darmhewegungen still, der Darm wird hlaß, nicht anders, als wenn das Tier eine Adrenalinspritze erhalten hätte. Das sind die hekannten Feststellungen von Katsch, wie ich sie oft zusammen mit ihm schon in Altona 1913 gesehen hahe. Sie vertiefen den so hekannten Versuch von Bickel, daß der kleine Pawlow-Magen mit der Sekretion sistiert, sohald man dem Hunde die Katze zeigt.

Diese Experimente leiten nnmittelhar zur Klinik üher, für die es geläufig ist, daß wir hei der ersten Ansheberung oft keine Salzsaurewerte erhalten, "weil" die Emotion die Saftsekretion hremst, und umgekehrt ist für den Menschen ganz wie heim Hunde durch Pawlow die erste Phase der Saftsekretion als "psychische" wohlbekannt, nicht anders wie der Volkemund es für die Speicheldrüsen ausdrückt, daß "uns das Wasser im Munde zusammenlauft", sehon wenn wir leckere Speisen sehen. "Schamföte", "selreckensbleich", "Angstschweiß", "Herzensangst", emotioneller Durchfall, Ohstipation bei Depression und eine Fulle anderer primitiver, vorwissenschaftlicher Erfahrung machen psychophysische Verhaltungsweisen empirisch zu einem so eicheren Besitz, wie er für ärztliche Erfahrung kaum reicher zu finden ist. Auch messender, experimenteller Feststellung sind analoge Zusammenhänge zuganglich: 1ch erinnere an den psychogalvanischen sogenannten "Refler" Verraguttis, daß sehlst durch Reizworte, die Affekte auslosen, der Ausschlag des Galvanometers schon geringste Veränderungen offenbar der Durchfeuchtung der Haut anzeigt, oder an die schönen Feststellungen Webers, daß schon

das suggerierte Denken an intensive Körperarbeit mit dem rechten Arm verknüpft ist mit starkerer Durchhlutung der rechten Extremität. Vorstellung verschiedener Nahrungsaufnahme führt zu wechselnder Zusammensetzung des Magensaftes, ja auch das Pankreassekret und die Gallenentleerung in den Darm reagieren, wie exakt nachgewiesen ist, sei es auf Vorstellung hestimmter Nahrungsmittel, sei es auf Lust- und Unlustempfindung. Vielen ist iener Artist hekannt. der von Klinik zu Klinik reiste und die Gänsehaut, d. h. die Erektion der Pilomotoren, auf Befehl erzeugen konnte, aher doch nur, wenn er sich intensiv vorstellte, der Arzt mit dem weißen Mantel nehen ihm sei ein Schneemann und er stände draußen in bitterer Külte, ehensa läste er autosuggestiv durch das Versetzen in eine Angstsituation eine Tachykardie aus. Geläufig ist als typischer "Fall" der Theologiestudent im chirurgischen Hörsaal, der bei einer blutigen Operation kollabiert, chenso wie andere Veranlassung von Ohnmachten bei Affektsituationen: auch nur die Erwartung, daß eine Ohnmacht sich wiederholen könne, genugt oft, sie auszulösen. Von Sieneck und Mark ist festgestellt, daß die Diurese auf Suggestion von Durst nachläßt, auf Suggestion reichlicher Wasserzufuhr zunimmt.

Die klassische seit Carus so oft diskutierto Beziehung Trauer - Trans

hleiht der Prototyp dieser Verhaltungsweise.

Es muß sich zuerst für die Klinik um die Häufung exakten empirischen Materials handeln, um für den Einzelzusammenhang durch Erfahrung zu heweisen, wie west diess Gultigkeit als Regel geht. So mag man heim alten Begriff des "Icterus ex emotione" skeptisch sein, den Begriff des "Schreckhasedow" wird man aus gehäufter arztlicher Erfahrung heraus gelten lassen müssen und über ihn hinaus anerkennen, daß auch mit langer dauernden affektiv schwierigen Situationen sich die Entstehung und namentlich die Verschlimmerung des Morhus Basedow oft verknupft. Scheint es mir doch kein prinzipieller Unterschied, oh eine Druse mit außerer Sekretion wie die Tränendrüse in emotioneller Situation vermehrt secermert, oder eine solche mit innerer Sekretion wie die Thyreoidea veranlaßt ist, mehr ihres Inkretes der Bluthahn zu uhergeben. Viele jener Erscheinungen, die nicht nur beim Schmerz auch hei Angst und Schrecken auftreten, könnten somatisch erklärt werden mit der Ausschüttung von Adrenalin, welches den Blutdruck steigert, den Tremor "wie bei der Angst" erzeugt, die Kontraktion der Arteriolen als "schreckensbleiches Gesicht" in Erscheinung treten läßt, das schnelle Herzklopfen bedingt und die aufgerissenen Augen mit weiter (Sympathicus) Pupille, und selbst durch die Hyperglykämie einen Hinweis gibt, daß anch eine Kohlehydrat-Stoffwechsellage im Zusammenhang mit emotionellen Situationen stehen kann, die dem Diabetes nahestebt. So läßt sich unbestreitbar anssagen, daß das "sympathische" Nervensystem, philologisch ja das mitleidende (συμπαθειν) im weitesten Sinne des Wortes. also daß das gesamte autonome Nervensystem von seinen "Zentren" bis zu den peripberen Erfolgsorganen in Mitleidenschaft steht hei einer Affektsituation, und daß zu den neuralen Impulsen auch gerade zugehörige humorale nicht nur innersekretorisehe hinzukommen, so daß nicht etwa nur an Nehennierenmark und Sehilddrüse zu denken ist, sieher nuch bei der Diurese an den Hinterlappen der Hypophyse mit seiner Diuresehemmung. Auch hei den Darmhewegungen, den Gallenkontraktionen und denen des Uterus wirkt das Pituitrin quasi emotionell fördernd, wie ja die innere Sekretion der Keimdrüsen von größter Bedeutung für das seelisehe und gesamte eharakterliche Verhalten des Mensehen ist. Man denke an jene Gemütssehwankungen während der Menstruation, die psychisehen Veränderungen der Klimax und den Schaden, den die Gesamtpersönlichkeit der Frau durch eine anteeipierte Klimax, die frauenürztlich immer noch nicht geung gefürchtet ist, nimmt. Da nneh die Elektrolytverteilung vom Nerven reguliert wird (S. G. Zonden), darf aher die Möglichkeit infektiver Zusammenhänge mit humoralen viel umfassender his in die letzten Zellgesehehnisse hinein gedacht werden — das ist konsequent und nicht utopisch.

Für unser naturwissenschaftliches Denken sind wir noch nicht heunruhigt, so lange wir glauben, mit jenen erwiesenen innersekretorischen, ja allgemein humoralen "psychogenen" Zusammenhängen und den veränderten Ahläufen am visceralen Nervensystem auszukommen. Ja auch der Zusammenhang der Triebe mit biologischen Situationen bewegt sieh, als Erfahrung der Klinik, innerhalb geläufigen wissenschaftlichen Erkennens. Ist der Fettsüchtige, wie wir in letzter Zeit es nachgewiesen haben, wirklieh ähnlich dem Diabetiker, so daß heiden die Kohlehydratreserven durch veränderte Steuerung (neural wie inkretorisch) entgleiten, dem einen, nämlich dem Zuekerkranken, von der Hyperglykämie her durch die Niere als Glykosurie, dem anderen unter Wandlung des Glykogens in Fett in seine Fettdepots linein (siehe Kap. 8), -so hegreisen wir "seinen Hunger" als Ausdruck dieser hiologisch falschen Steuerung nicht sehlechter als den Hunger eines Gesunden, dessen "Trieh" Ausdruck ist eines Mangels an Nahrungszufuhr. Wir hegreifen wie den physiologischen Durst, so auch den beim Diahetes-insipidus-Kranken, der aus Mangel am diuresehemmenden Hormon der Hypophyse und des Tuber einereum (P. TRENDELENBURG und SATO) große Wassermengen durch den Harn verliert. Der Hypophysenschwund der Simmondschen Kaehexie zeigt die niedrigsten Werte an Sauerstoffverbraueh im Grundumsatz und dahei ist die Appetitlosigkeit so kraß wie sonst nur beim hochfieherhaften Mensehen. Viele Beispiele ließen sieh häufen, daß die Triebe gerade wie die Affekte Ausdrucksformen sind von hiologischen Gesamtsituationen in engstem Zusammenhang mit den vegetativen Nerven, so daß L. R. MÜLLER sie die "Lebensnerven" nennt.

Wir erkennen aber, und hier scheint sieh ein fundamentaler Unterschied aufzutun, Triebe wie Hunger und Durst, Affekte wie Trauer, Zorn oder Angst aus einem Gebiet der Wahrnehmung, die ganz anderer Art scheint, wie die Welt der Objekte, nämlieh aus unserer inneren Wahrnehmung heraus, also der Welt der Gefuhle, der Wollungen und Strebungen. Man kann das mit dem Psychologen Habeberlin als "Introspektion" bezeichnen und da man es nieht nur für sich, sondern für den Mitmensehen gleichartig annehmen muß, zur Eigenwahr-

nebmung die "Fremdwahrnehmung" fügen. Wir hewegen uns, soweit wir von dieser Art Wahrnebmung sprechen, im Gebiet des Suhjektiven, Psychischen. Wenn Naturwissenschaft die Welt als eine Welt der Objekte erforscht, so

Wenn Naturwissenschaft die Welt als eine Welt der Objekte erforscht, so entsteht hier die Kluft durch die Scheidung unseres Wahrnehmungsmaterials zwischen dem Objektiven und Suhjektiven. Mir scheint, daß sie uberbrückbar ist, aber auch fur biologische Disziplinen nicht so, daß man imstande ware, die suhjektiven Phänomene als die trugerischen, dem Experiment weniger zugänglichen zu vernachlüssigen, was ja in Wirklichkeit nicht einmal Physik und Chemie tun.

Wie wenig man sich Rechenschaft giht uber diesen für den Menschen wohl denk-notwendigen Dualismus der Wahrnehmungsart, dafür nur ein Beispiel: Ein bedeutender Physiologe wollte in einem großen Werk der Physiologie das Wort "Schmerz" ganz ausmerzen, weil es eine subjektive Angabe sei, also nicht Ohjekt naturwissenschaftlicher Forschung. Wir meinen, daß die Aussagen hart — weich, warm — kalt, hlau — rot auch psychisches Wahrnehmungs-material sind, das keine Naturwissenschaft entbehren kann, und selbst der Physiker weiß genau mit Planck, daß alle naturwissenschaftliche Erkenutnis nur auf subjektiver Wahrnehmung beruht. Gewiß sind nicht nur die Triumphe der exakten Naturwissenschaft, sondern gerade auch die der Biologie mit ihrer Anwendung auf die Medizin errungen durch die heuristisch unenthehrliche Hypothese von der Welt der Ohjekte. Das Überhrücken der Kluft, suhjektiv-objektiv oder der anderen physisch-psychisch, scheint mir erkenntnistheoretisch nur so einheitlich moglich, daß beide Gruppen des empirischen Materials nur auf unserer erfahrenden Wahrnehmung heruhen. Oh diese Wahrnehmung uns nur rein introspektives Material bietet wie etwa bei rein geistigen Vorgängen, oh sie von beiden Seiten her, der subjektiven und der objektiven, uns Material zu bieten scheint, das "Erlebnis" von Trauer einerseits, die Tranensekretion andererseits, oder ob wir endlich in der Medizin mit Phanomenen zu tun haben, die sich für uns restlos in der "Welt der Ohjekte" ahzuspielen scheinen, wie etwa ein Magencarcinom oder eine Lungenphthise, das ist, wenn man es sich so überlegt, nichts fundamental Verschiedenes, sondern nur Folge eines methodischen Vorgehens unserer Wahrnehmungseinteilung, bei der wir dualistisch gliedern in Subjekt und Objekt - als erkenntnismethodische Trennung des durch Wahrnehmung uns Gegebenen. In der Welt der Objekte wird nur scheinbar das suhjektive Material der Wahrnehmung vernachlassigt, obwobl es zur Feststellung durchaus dazu gehort. Im Erlebnis dagegen erkennen wir, daß ein Wahr-nehmungsinhalt besteht, der nns als Bewußtseinsvorgang mit einer Sinnsetzung erscheint.

Es gibt wohl nur ein ganzes psychophysisches Gescheben, und wir reißen es schon auseinander in jenem dualistischen Prinzip, das uns seit Bacon und Descartes heherscht, wenn wir Psyche und Soma substantivisch einander entgegensetzen und unter dem Dogma denken, als wenn die Psyche kausal auf das Soma einwirkt. Immer wurd offenkundig oder verschleiert dabei die

Psyche gedacht als ein Etwas, und zwar ein Immaterielles, das aher nach den "Gesetzen" der Kausalität auf das Materielle, den Körper einwirken soll.

Das Paradoxe dieser Vorstellung hat in der Geschichte der Philosophie wie des Naturerkennens stets heunruhigt, es füllrte zur "Wechselwirkungstheorie", in der ich nichts anderes sehen kann wie eine mehr oder weniger versteckte Kausalität, wie sollten wir den Begriff "Wirkung" anders definieren? Es führte dann vorsichtiger zum Begriff des Korrelativen, Funktionalen, so daß dem Körperlichen ein Seelisches entspräche, — diese Funktionsheziehung wird für praktische Überlegung his zum Krankenhett hin anwendhar hleihen. Es führte endlich, namentlich durch Ernst Mach, zum Parallelismus, in dem man sich nicht wohlfühlt, sehon weil das Symhol der Parallele eigentlich zum Ausdruck hringt, daß zwei Geraden sich in der Endlichkeit nicht schneiden, ich verstehe dann aher immer noch nicht, trotz Belelrungen, die ich erfahren hahe, wie die Beziehungen des Subjektiven zum Ohjektiven hestehen.

Ist cs nicht vielmehr so, daß ein psychophysisches Gesamtgeschehen, welches uns als Vorgang in der Welt der Ohjekte erscheint, zugleich untrennhar in sieh ein Geschehen in der Welt des Suhjekts enthält, weil eben aus einer einzigen Welt zwei getrennte Welten künstlich durch unser Erkennen konstruiert worden, um zu forschender Erkenntnis kommen zu können. Das Wesen des Gesamtvorganges scheint unserer Denkform nicht zugänglich, weshalb jenes dualistische Prinzip Subjekt und Ohjekt (auch das Subjekt des Anderen) aufgestellt wird. Wir kommen um den Eindruck nicht herum, daß es uns scheint, als wenn ein Schreek dazu fuhrt, daß Adrenalin ausgeschüttet wird und eine Reihe von ohjektiv faßbaren körperlichen Veranderungen auftreten, "als wenn" die Seele diese Erscheinungen verursacht hatte. Carus salt es vor 100 Jahren wohl richtiger, wenn er meinte, nicht die Trauer bewirke die Träne, sondern auch die Trauer sei zu einem Anteil Tränensekretion. Ein Teil des Gesamtgeschehens, dessen Wesen selbst uns verschlossen ist, taucht methodisch-dualistisch erfaßt introspektiv auf als Trauer, ein anderer Teil extrospektiv als Träne. Ich glauhe, daß wir mit dem Begriff einer "Gesamtsituation", ohne Schwierigkeit eine Gallenhlasenkontraktion, eine vermehrte Darmbewegung, eine Ausschüttung des Schilddrüsenhormons oder welche Erscheinungen immer beschreiben können und zugleich das zugehörige aus introspektivem Material, die Wut, Erregung, eine konfliktreiche Erlebnissituation. Dabei können wir den mir völlig schief erscheinenden Ausdruck eines von der Psyche erzeugten Vorganges, also den der Psychogenie, vermeiden. Der Arzt kann fur den Einzelfall sehr wohl die Frage aufwerfen, ist hier ein grobes körperliches Phänomen Ansdrucksform einer Gesamtsituation, zu der auch introspektive emotionelle oder triebbafte Wahrnehmungen untrennbar gehören, oder liegt keine Nötigung vor, wie etwa bei einer Phthise, die introsnektive Situation des Kranken besonders zu beachten. Daß auch sie, gerade hei diesem Beispiel, gar nicht fehlt, ist uns ja besonders geläufig, wenn wir von der Euphorie, der erhöhten Libido beim Lungentuberkulösen sprechen. So glaube ich in der Tat, daß die Beschreibung beider Teile der Wahrnehmung

einer Gesamtsituation ausreicht, als einer methodisch unvermeidlichen aber künstliehen Trennung, weil wir Menschen einheitlich das "Wesen" der Gesamtsituation nicht fassen können. Nicht aber dürften wir das Psychische des einen Wahrnehmungsinhaltes (also des introspektiven) als Ursache des anderen ansehen (psychogen). Denn die Kausalität hat ihre Daseinsberechtigung nur unter der Abstraktion des Bestehens einer Welt der Objekte. Daß sie auch hier nur begrenzten Wert besitzt, ist das Problem der Physik unserer Tage. Für den Mediziner, der sich gerade mit jenem Organismus zu hefassen hat, von dem er durch seine eigene Wahrnehmung innerer Vorgänge und analoger seiner Mitmenschen so viel versteht, sollte das Bezugsaystem von Ursache und Wirkung zwischen dem introspektiven Material nud demjenigen, was naturwissenschaftlicher Forschung zugänglich ist, eigentlich nicht mehr nis kausales gelten.

Prufen wir aher, ob diese Einstellung praktisch möglich ist? Wir sagten hisher, weil das Kaninchen die Rübe sieht, kommt der Darm in Bewegung, wir sagen jetzt: die Wahrnehmung der Rübe beim hungernden Tier versetzt es in eine Gesamtsituation, bei der es sich wahrscheinlich, wenn es vom Introspektiven uns herichten könnte, außern würde, daß es sich auf das Fressen freut, wir aber registrieren als eine Ausdrucksform dieser Gesamtsituation die vormehrte Darmperistaltik objektiv. Sind es heim Tier weniger sichere Zeichen, die uns Ausdrucksform seiner Lust- und Unlustempfindungen sind, Zeichen, die aher schon beim Hunde einen Grad von Wahrscheinlichkeit erreichen, daß wir mit Bestimmtheit aussagen, daß er Freude, Trauer, nicht nur Schmerz introspektiv empfindet, ja selbst, wie jeder Hundefreund und Jager weiß, relativ komplizierte Üherlegungen anstellt, so sind wir für den Menschen vollkommen außerhalb eines Zweifels.

Rechtanschaulich hat Erwin Strausineiner Schrift, Geschehnis und Erlebnis" darauf hingewiesen, daß man diese heiden Begriffe präzis zu trennen habe. Er wählt als Beispiel folgendes Geschehen: Ein Mensch wird überfahren, von zwei Zeugen erlebt der eine, der erfahrene Arzt, nichts, was ihn katastrophal erschüttert, während ein junger Neurotiker dieses Geschehen, welches wahrnehmungsmßßg das völlig gleiche bei beiden Beobachtern ist, so als sein Erlebnis verarbeitet, daß gewaltige, auch körperliche Erscheinungen ("bysterische" — "psychogene" Lähmungen) auftreten. Man durfe in diesem speziellen Falle nicht sagen, das introspektive Erleben mit seiner Sinnsetzung sei die "Ursache" etwa einer Lahmung beider Beine, sondern das wahrgenommen Geschehen hat den Psychopathen zu einer inneren Erlebnisverarbeitung gefuhrt, die er einerseits uns schildern wird, die er andererseits als Ausdrucksform seiner veränderten Gesamtsituation dokumentiert, besser, die sich an ihm dokumentiert als eine zum Affekt gehörige Paraplegie der Beine — vulgär: hysterische Lähmung.

ERWIN STRAUS meint, daß es sich bei den einfachen Sinneswahrnehmungen noch um den Bereich psychophysischer "Koordination" handelt. So, wenn etwa bestimmte Lichtschwingungen, die unseren Photoreceptor, also das Auge, treffen, und von der Retina aus durch die anatomisch bekannten Schhahnen bis zur corticalen Schsphäre geleitet werden und nun die psychische Innenwahrnehmung Psyche gedacht als ein Etwas, nnd zwar ein Immaterielles, das aher nach den "Gesetzen" der Kausalität auf das Materielle, den Körper einwirken soll.

Das Paradoxe dieser Vorstellung hat in der Geschichte der Philosophie wie des Naturerkennens stets beunruhigt, es fuhrte zur "Wechselwirkungstheorie", in der ich nichts anderes seben kann wie eine mehr oder weniger versteckte Kausalität, wie sollten wir den Begriff "Wirkung" anders definieren? Es führte dann vorsichtiger zum Begriff des Korrelativen, Funktionalen, so daß dem Körperlichen ein Scelisches entspräche, — diese Funktionsheziehung wird fur praktische Üherlegung bis zum Krankenbett bin anwendhar hleihen. Es führte endlich, namentlich durch Ernst Mach, zum Parallelismus, in dem man sich nicht woblfühlt, schon weil das Symbol der Parallele eigentlich zum Ausdruck hringt, daß zwei Geraden sich in der Endlichkeit nicht sehneiden, ich verstehe dann aher immer noch nicht, trotz Belehrungen, die ich erfahren hahe, wie die Beziehungen des Suhjektiven zum Objektiven bestehen.

Ist es nieht vielmehr so, daß ein psychophysisches Gesamtgeschehen, welches uns als Vorgang in der Welt der Objekte erscheint, zugleich untrennbar in sich ein Gesehchen in der Welt des Subjekts enthält, weil eben aus einer einzigen Welt zwei getrennte Welten künstlich durch unser Erkennen konstruiert werden, um zu forschender Erkenntnis kommen zu können. Das Wesen des Gesamtvorganges scheint unserer Denkform nicht zugänglich, weshalb jenes dualistische Prinzip Subjekt und Objekt (auch das Subjekt des Anderen) aufgestellt wird. Wir kommen um den Eindruck nicht herum, daß es uns scheint, als wenn ein Schreck dazu fuhrt, daß Adrenalin ausgeschuttet wird und eine Reihe von ohjektiv faßharen körperlichen Veränderungen auftreten, "als wenn" die Seele diese Erscheinungen verursacht bätte. Carus sab es vor 100 Jabren wohl richtiger, wenn er meinte, nicht die Trauer bewirke die Tranc, sondern auch die Trauer sei zu einem Anteil Tranensekretion. Ein Teil des Gesamtgeschehens, dessen Wesen selhst uns verschlossen ist, taucht methodisch-dualistisch erfaßt introspektiv auf als Trauer, ein anderer Teil extrospektiv als Träne. Ich glauhe, daß wir mit dem Begriff einer "Gesamtsıtuation", ohne Schwierigkeit eine Gallenblasenkontraktion, eine vermehrte Darmbewegung, eine Ausschüttung des Schilddrüsenhormons oder welche Erscheinungen immer beschreiben können und zugleich das zugehörige aus introspektivem Material, die Wnt. Erregung, eine konfliktreiche Erlebnissituation. Dabei können wir den mir völlig schief erscheinenden Ausdruck eines von der Psyche erzeugten Vorganges, also den der Psychogenie, vermeiden. Der Arzt kann für den Einzelfall sehr wohl die Frage aufwerfen, ist hier ein grobes körperliches Phanomen Ausdrucksform einer Gesamtsituation, zu der auch introspektive emotionelle oder triebhafte Wahrnehmungen untrennbar gehören, oder liegt keine Nötigung vor, wie etwa bei einer Phthise, die introspektive Situation des Kranken besonders zu beachten. Daß auch sie, gerade bei diesem Beispiel, gar nicht fehlt, ist uns ja besonders geläufig, wenn wir von der Euphorie, der erhohten Libido beum Lungentuberkulösen sprechen. So glaube ich in der Tat, daß die Beschreibung beider Teile der Wahrnehmung

die Psyche Ursache ist für eine körperliche Erscheinung, wohei man merkwürdigerweise vom Somatogenen des Psychischen kaum spricht.

So sagt Goldscheider: "Die gegenseitige Becinflussung des Psychischen und Somatischen hat zur Folge, daß von der Psyche her die Herztätigkeit gestört wird wie von dieser die Psyche", für ihn steht "die Beeinflussung der Körperlichkeit durch das Seelsehe außer Diskussion, ehenso wie die Wirkung des Körperlichen auf die Seele ..., die Behauptung, daß heide unabhängig voneinander ablaufen, ist auf keinen Fall richtig und auch in keiner Weise hegründet, wir werden üher die Formel des Parallelprozesses nicht hinauskommen." Bien spricht von der "Zweiteilung in Körper und Seele". Andere nennen das vegetative Nervensystem das Erfolgsorgan der Psyche, und der Physiologe Brücke nennt umgekehrt das Gehirn das Erfolgsorgan des vegetativen Nervensystems. L. R. MULLER, der zwar die Triebe nicht lokalisieren will, sucht doch den Sitz der Seele im Höhlengrau des dritten Ventrikels. Ganz naiv, wohl als seelisehen Materialismus, stellt Alkan in einer Monographie den Kausalzusammenhang als einen selhstverständlichen hin, schon der Titel seines Werkes zeigt es "Anatomische Organkrankheiten aus seelischer Ursaehe"; man findet Kapitel wie "Normalo Wirkungen der Psyche auf den Körper", Aussprüche wie "Krankheiten der Affekte hahen auch körperliehe Folgen", "psychische Ätiologie".

Die Beispiele aus der medizmisch-klinischen Literatur ließen sieh gewaltig häufen, es seheint mir im Bewüßtsein der meisten Ärzte ernstlich die Meinung eines kausalen Zusammenhanges zu bestehen ganz wie etwa hei Vorgängen, die an Ohjekten heohachtet werden. Ein Ausweg wäre, wenn wir die Prägung psychogen nur als hequeme Ausdrucksform hestehen ließen, wenn wir uns hewußt hlieben, daß er nichts ist als ein Verständigungsmittel, so etwa, wie man trotz astronomischer Kenntnisse doch stets sagen wird, "die Sonne geht auf und die Sonne geht unter". Trotzdem z. B. Isakowitz meint, es müsse mit der Selhsthesinnung der Ärzte sehr sehlecht stehen, wenn sie an die Wechselwirkungslehre glauhten, sie sei nicht die herrschende, vermag ich in den zituerten Aussprüchen und einer Fulle von weiteren nichts anderes zu sehen, wie eine solche Wechselwirkungsauffassung. Man meint, die Seele wirkt wie eine Ursache auf den Körper, der Körper wirkt als Ursache auf die Seele.

Es hleiht deshalh die zentrale Frage dieses Kapitels, giht es fur uns Mediziner, von denen nicht verlangt werden kann, daß sie in der Regel eine tiefgrundige philosophische Durchhildung sich aneignen — ich hesitze sie keineswegs —, wirklich keine andere Fassung als jene, daß der Körper auf Seelisches, das Seelische auf Körperliches kausal wirkt?

ISAKOWITZ setzt sich für den psychophysischen Parallelismus ein und meint, daß auch die hier von mir vorgetragene Auffassung doch als parallelistische durchleuchte mit einer Art Denknotwendigkeit. Er gibt die theoretische Unzulanglichkeit zwar zu, erkennt aber die methodische Notwendigkeit als Denkmaxime: "Der Parallelismus ist eine nutzlich e Fiktion im Sinne Vaihinogers, theoretisch ansechtar, aber praktisch hrauchhar". "Vaihinoger sehhst erklätt

rot oder blau entsteht. Solehe Sinneseindrücke sind es ja, auf denen schließlich auch jede Wahrnehmung als Voraussetzung für die Konstruktion eines physikalischen Weltbildes heruht.

STRAUS trennt von diesem Bereich der einfachen psychophysischen Koordination das Geschehen, wenn auf Wahrnehmungen ans der Außenwelt hin sieh in uns eine Sinnsetzung vollzieht, die wir als Erlebnis empfinden, und hetont mit Recht, daß erst, wenn ein bestimmter Sinn aus dem, was wir wahrgenommen haben, im Innenerleben entsteht mit zugehörigen Affekten auch psychisch jene körperliehen Verhaltungsweisen oft heobachtet werden können. Im Bereich solcher Erlebnisinhalte scheintauch uns wie E. Straus die Form der naturwissenschaftlichen Kausalität zu versagen. Er trennt deshalb jene Phanomene von den einfacheren der Sinneseindrücke, und will nur sie in den Bereich der "Psychogenie" versetzen.

Es scheint ihm und wohl allen eigentlichen Psychiatern das Wort "Psychogenie" praktisch so hezeichnend, daß es vergebliches Bemühen sein wird, es ausmerzen zu wollen, ohwohl ich mich nicht damit abfinden kann, den Begriff der Seele, als einer Ahstraktion, kausal mit dem physikalischen Begriff des Mechanismus, auf den Körper einwirkend, zu denken. Nach dem ohen Gesagten könnte man auch in der Diktion sehr wohl von Gesamtsituationen sprechen oder von psycho-physischen Verhaltungsweisen, die sich uns mehr oder weniger hewußt einerseits als Erlehnisse offenbaren und andererseits als somatische Gesohehnisse dokumentieren, mir erscheint das weder als "Parallelismus" noch als "Wechselwirkung".

Wenn man rein geistige intellektuelle Vorgänge in sieh erlebt oder von anderen erfährt, his zu den Höchstleistungen eines überragenden Geistes, wird in der Regel sich das auf somatischem Gehiete nur in ganz untergeordneter Form äußern, und dennoch stellen die gesamten Geisteswissenschaften und alle ethischen, ästhetischen Werte unseres Seins, ferner die Konflikte und Entsehlusse, die noch nicht in Taten auslaufen, ein edelstes introspektives Erlebnismaterial eehter Empirie dar, eine Summe von Erfahrung, die mit den subtilen Methoden aus der Welt der Obiekte nicht zuganglieh sind. Wenn man sie etwa dinglich registrieren wollte, so ist das, was sich abweichend vollzieht, beim Denkvorgang eines unbegabten Ahc-Schützen und den geistigen Vorgangen eines Genies in der Welt der Objekte kaum unterscheidbar. Außer einigen Ermüdungserscheinungen, die wir sehr unexakt objektiv erfassen können, verriete nichts den Unterschied beider, mit naturwissenschaftlicher Metbodik atudiert, es sei denn die Sprache oder die Schrift; werden diese beiden Außerungen bei einem schweigenden Denkvorgang unterlassen, versagt naturwissenschaftliche Beobachtung und Registrierung völlig den Dienst, charakterliche oder intellektuelle Werte zu erkennen.

Man wird einwenden, daß hier Selbstverständlichkeiten ausgesprochen werden. Es wäre ein Leichtes, aufzuzeigen, daß dem nicht so ist und nicht nur im medizinischen Schrifttum der Gegenwart immer und immer wieder zu lesen ist, daß schaftlich, annehmen müssen. Teilvorgänge werden uns mit extrospektiver Methodik, also der mechanisch-kausal-naturwissenschaftlichen zuganglich, ein Teil mit introspektiver psychischer Erfahrung wohei nicht jene Psychologie gemeint ist, die eine Zeitlang als experimentelle Wissenschaft die psychischen Verhaltungsweisen in mechanisch naturwissenschaftliches Geschehen auflösen wollte. Derselbe Gesamtvorgang kann zu einem Teil extrospektiv, d. h. dinglich, gegenständlich in einer Teilerscheinung erforschhar sein wie etwa die vermehrte Tränensekretion, ein anderer Teil des Vorganges als jene Trauer, die wir in uns und von anderen erfahren. Hinter heiden Wahrnehmungen der extrospektiven gegenständlichen und der introspektiven der Trauer mit dem gesamten Sinngehalt, den wir ihr als inneres Erlebnis hewußt heilegen, steht ein Gesamtvorgang, zu denen Beide gehören, als Phanomene verschiedener Wahrnehmungsart. Über die Grenze der Wahrnehmung können wir nicht hinaus, beide Wahrnehmungen, Trauer und Trane, sind verschiedene Ausdrucksformen eines Gesamtvorganges, der, soweit wir ihn nicht wahrnehmen können. im Unhekannten, richtiger Unerkannten, hleibt. Das scheint mir nicht irrationale Mystik, sondern wissenschaftliche kritische Einstellung, zu deren Wesen gehört, daß sie wie jede Wissenschaft, die Grenzen der Erkenntnis ihres Gehietes zu kennen hat. Die Schwierigkeit, das Gemeinte mit zutreffenden Worten auszudrücken, liegt daran, daß die Sprache sich so gern dinglicher Ausdrücke hedient und deshalb sind schon die Worte "Vorgang", "Ablauf", Worte aus der mechanischen Anschauungsform der Welt. Ich weiß aber dafur keine besseren zu setzen, denn mit "Idee" "Wirklichkeit der Bilder" einem üherdachenden "Bios" (HANSEN) scheint mir gar nichts gewonnen. Es mag vermessen sein. wenn der Kliniker sich an das Grenzgebiet der Philosophie heranwagt, und Fachphilosophen werden aus ihrer Vertiefung heraus an der Art dieser Anschauung sicher Kritik üben können, ihnen aber fehlt wieder die Vertrautheit mit unseren naturwissenschaftlichen Methoden, Ergebnissen und Erkenntnismöglichkeiten, wie unseren klinischen Erfordernissen.

Es fragt sich, oh wir mit diesem Standpunkte, daß man das Psychische und Somatische als das Ergehnis verschiedener Erkennensmethodik hetrachten kann und nicht als "metaphysische Sonderheiten, die im Organismus zur Einheit verhunden sind", einen Schritt weitergekommen ist. Er scheint uns jedenfalls ausreichend für die Beschreihung der Phänomene. "Immer werden wir uns der Ausdrücke hedienen, die entweder im Somatischen oder im Psychischen gebrauchlich sind, weil andere uns gar nicht zur Verfügung stehen, aher hinter jener Auffassung steht, daß die Gesamtleistung vielleicht nur als Ablauf hegreifbar ist eines gemeinsamen Vorganges, an den unsere Erkenntnis als dem Wesen des Organismus entsprechend nicht herankommt und den wir nur als funktionalen Ahlauf nach jenen heiden Seiten hin der Wahrnehmungsmethodik erfassen" (Goldstein, in einem Brief). Das ist gemeint, wenn im Handhuch er Physiologie unser Thema "von den sog. psycho-physischen Vorgängen als biologischen Funktionsahläufen" hieß. Hierhei ist hiologisch durchaus weiter

die Hypothese nicht hloß als unhaltbar, sondern auch wertlos, wogegen sie als Fiktion geradezu unschätzhare Dienste leistet." Ich meine nieht, daß es eine Inkonsequenz ist, wenn man in klinischer Forschung rational vorgeht nach den Grundsätzen einer mechanischen Deutung, die man auch Materialismus nennen kann, wenn damit nieht ein weltanschauliches Moment gemeint ist. Trotzdem darf man anerkennen, daß uns Probleme in der Klinik auf Sehritt und Tritt hegegnen, die nur irrational zu erfassen sind. Metaphysik ist heute wieder ein anerkannter, durchaus wissenschaftlicher Teil der Philosophie geworden, Jaspers, der ja von der Medizin ausgegangen ist, widmet ihr in seiner dreihändigen Philosophic, einen ganzen Band. Es ist unrichtig, wenn man das nicht in den Rahmen meehanisehen Erkenneus Hineinpassende sofort mit,, Mystik" bezeichnet, um es damit als unwissenschaftlich zu kennzeichnen. Ich hin nicht der Meinung, daß Kausalität und Irrationalismus unüherhruckhare Gegensätzs sind, ich sehe darin nichts von einer Konzession an den "Krisengeist" in der Medizin, den ich ührigens nieht als gefährlich ansehe. Daß naturwissenschaftliches Denken ein meehanisches sein muß, ist selbstverständlich. Wenn wir das nicht gleichsetzen mit "Materialismus", so tnn wir es nur deshalh nicht, weil "Materialismus" eine Weltanschauung oft sein will, während Mechanismus eins Methods ist, dis innsrhalh der Naturwissenschaft die einzig mögliche ist, sich aher nicht anmaßt Philosophis oder gar Weltanschauung zu sein. Diejenigen klinischen Msthoden, welche die körperliche Seite des Geschehens zum Gegenstand hahen, müssen sich mit materiellen Kausalreihen forschend heschäftigen. Wenn aher die Assoziationspsychologie, die Psychoanalyse, die Charakterologis glauht innerhalb des mechanischen Welthildes zu hleihen und sich atomistisch mechanischer Erklärungsformen hedient, so wendet sie eine für die Naturwissenschaft hewahrte Methode an auf cincm Gehietc, hei dem sis nicht anwendbar ist. Ehensowenig wie man vor dem Mechanismus in der Naturwissenschaft Angst hahen kann - ist er doch die einzig mögliche Forschungsmethode auf diesem Gehiete -, sollte man hei Erklärungen introspektiver Art, hei seelischen Ahlaufen Angst haben zu hekennen, daß sie nicht im Sinne der Mechanik meßbar sind, daß sie nicht energetisch heschrieben werden können. Es scheint mir in der Gegenwart nicht mehr moglieh, zu behaupten, daß die Aufgabe des Arztes sich nur in der Welt der Objekte hewegt, wo einzig mechanische Betrachtungsweise gilt. Daß übrigens auch dort zur kausalen die finale Betrachtungsweise zu unserem Verstehen hinzukommen muß, soll im letzten Kapitel erörtert werden (s. Kap. 18).

Ich hoffe zeigen zu konnen, daß die nachdrückliche Anerkennung, daß wir uns zweier Methoden bedienen müssen, um die Gesamtheit psychophysischer Vorgänge oder psychophysischer Abläufe zu verstehen, soweit wir das überhaupt vermögen, nicht ein Dualismus ist, nach dem zwei Welten parallel, also unberuhrt voneinander, jede in ihrer Eigengesetzlichkeit ablaufen, sondern daß ein einheit-liches Geschehen, das wir seinem Wesen nach nicht erfassen können, uns nur in Teilen mit zwei Methoden zugänglich wird, nie lückenlos als Ganzes, als welches wir es hypothetisch, metaphysisch, irrational, also philosophisch-geisteswissen-

bestimmte und Dumpfe, das, ohne im Gegenständlichen sich zu klären, nicht eigentlich bewußt wird."

Wir können also offenbar die Art des Funktionszusammenhanges nicht aufklären, sie scheint auch für die Philosophie an den Grenzen der Erkenntnis zu scheitern.

Wir Mediziner aber branchen Kenntnis von den empirischen Formen des psychopbysischen Verhaltens nnd zwar für Reiz und Empfindung, für den Affekt und seine körperliche Ausdrucksformen und endlich für rein geistige Beziebungen zur Gehirnfunktion, so etwa, wenn die Geistigkeit nach einer traumatischen Hirnzerstörung etwa hei den Hirnverletzten des Krieges, bei denen GOLDSTEIN die Reaktionen studiert hat, sich verändert zeigt und wie zu einer neuen primitiveren Einheit wieder im Organismns zusammengeschlossen ist.

Mancher Arzt wird sagen, was gehen mich eigentlich diese Erörterungen an? Nur diesem antworte ich: "Du hast mit sehr wenigen Kranken zu tun, bei denen Du nicht praktisch vor dieses Problem gestellt bist und eine befriedigende Deutung nicht findest, wenn Du nicht versuchst, Dir Rechenschaft zu geben von dem, was Du vom Kranken erfahrst und was Du am Kranken feststellst als Teilergebnisse einer Gesamtsituation; darum brauchst Du dieses Nachdenken, und Du machst Dur es zu bequem, wenn Du mit "psychogen" und "somatogen" operierst, geradeso wie es ungebildet ist, nicht zu wissen, was eigentlich Sonnenaufgang oder Untergang ist."

Ganz unmoglich aber 1st es fur die Ärztegeneration der Gegenwart, sich einzubilden, ihre Betätigung sei einzig und allem angewandte Naturwissenschaft und über diese hinaus, d. h. über die mechanische Betrachtung am Objekt, gabe es keine Aufgabe. Dann wird eine Methode vollig unberechtigt verallgemeinert zu einer Weltanschauung, das erst ist jener "Materialismus", den wir bekämpfen und den jeder Arzt schon ausschaltet, wenn er einen Menschen tröstet. ihm zuredet oder ibn suggestiv heeinflußt. Daß hier wichtigste arztliche Aufgaben vorliegen, kann wahrhaftig nicht bezweifelt werden und da es heute nicht allein navv, sondern systematisch vorgenommen werden kann, müssen wir das einsehen. Mechanismus als Methode ist unenthehrlich und ist exaktester naturwissenschaftlicher Besitz, den wir Ärzte haben, aber außerhalb des Mechanismus hat sich uns ein riesiges - wenn es kritisch verwertet wird - brauchbares Erfahrungsmaterial erschlossen, mag es auch stets trugerischer sein, weniger exakt experimentellen Feststellungen unzuganglich und deshalh nicht mit Maß und Zahl zu meistern. Weltanschaulich sei der Arzt nicht mehr wie in einer kaum verflossenen Epoche rationalistischer Materialist. In seinen Metboden, den exakten und zuverlassigen, bediene er sich weiter der mechanistischen Naturwissenschaft. fur die Forschung, wie fur die diagnostischen und therapeutischen Aufgaben. er vernachlässige aher auch nicht das nichtmechanistisch Erfaßhare, weil es gerade beim Menschen ihm durch Erfahrung, Empine, zugänglich ist, zum Material seiner Wahrnehmung gehört und ihm unhedingt notwendig ist zur Deutung des Verhaltens seines Patienten, seiner Klagen, ja zum Verstehen

gefaßt als somatisch, also auch psycho-biologisch einbegreifend, d. h. als das, was uns vom Organismns überbanpt zugängüch wird, gesehen gewissermaßen wie mit zwei Scheinwerfern, die durchaus nicht sich in ihren Lichtkegeln überdecken, sondern nur überschneiden. Damit meine ich Gehiete, die nur introspektiv, solehe, die scheinbar nur extrospektiv wahrgenommen werden und endlich das von beiden beleuchtete Gehiet, bei denen die sog. psychischen und sog. somatischen Abläufe wahrgenommen werden, die einen psychisch, die anderen physisch und dennoch als Teilgebiete einer einzigen höheren Einheit. Es scheint mir, daß in diesen neueren Wendungen doch Etwas vertiefter zusammengehörig gesehen wird als mit dem Ansdruck der "psycho-physischen Korrelation". Zusammenhang ist wohl auch völlig anders vorsteilhar als durch einen Kausalnexus.

GOLDSTEIN sagt: "Jcde Reizwirkung auf den Organismus verändert den ganzen Organismus, das gilt wie für das Verständnis der pathologischen Reflexe genau so für das Verständnis der veränderten Psyche, beides ist der Ausdruck der veränderten Reizverwertung. Gegeben ist ein Gesamtgeschehen, hei dem wir bei hestimmter Betraehtung auch das hervorhehen können, was wir das Psychische nennen." Goldstein halt das moderne Losungswort von der Leib-Seeleeinheit für eine "unvollkommene Lösung, denn wieder sicht man denn doch das Körperliche und das Seelische als Wesenheiten an, während es sich tatsächlich nur um Erscheinungen handelt, die als Ergebnis einer bestimmten Betrachtungsweise auftreten, welche isolierend ist. Jede derartige Betrachtungsweise zerstuckelt den Organismus". "Was wir hei der Betrachtung der Wirkungen am Index des sogenannten Psychischen oder Physischen feststellen, ist eine Reaktion des Organismus mit verschiedener Art der Wahrnehmungsmethodik gewonnen."

Der Berhner Philosoph Nikolai Hartmann lehnt den Parallelismus ah, weil er die Einheit des Mensehen zerreiße; der Parallelismus ühersieht, daß gerade die Einheit als Phänomen gegeben ist. Der Sprung, der sich zwischen der physischen und psychischen Sphäre anftut, ist für ihn kein solcher der Sache, sondern nur ein solcher der Problemgebiete und der wissenschaftlichen Methode. Er ist eine beiderseitig unübersteighare Problemscheide, aher keine seiende Dualität. Er sieht die Tatsache der Einheit des psychophysischen Wesens im Menschen als eine durchaus metaphysische und irrationale Tatsache. "Wie ein Prozeß als Körpervorgang heginnen und als seelischer Vorgang endigen kann oder umgekehrt, ist schlechterdings unbegreifbar, man versteht wohl in ahstracto, daß dem so sein kann, aber nicht in concreto, wie es sein kann" (zitiert nach Pollakow).

Jaspers spricht von der Unlosharkeit von Suhjektivität und Objektivität. Die Wahrnehmungsqualitäten der Sinneswelt sind hedingt durch psycho-physiologische Eigenschaften des Organismus, die Gegenstände der Erkenntnis durch ein Bewußtsein üherhaupt, für das sie sind. "Ohjektivität und Subjektivität umfassen je eine Welt von Richtungen und Formen, das Gegenständliche ist das Äußere im Unterschied vom Inneren des Subjektes. Das Äußere ist das Andere und Fremde, aber auch Bestimmte und Klare, das Innere ist das Un-

weißen Maus (siehe Kap. 9). Hier hat ein endogenes Zuviel toxisch gewirkt, wie beim Rausch ein exogenes Zuviel — im Kolleg spreche ich gerne vom Schilddrüsen, Sebwips". Die veränderte Gesamtsituation ist in beiden Verhaltungsweisen deutlieh, auch die geänderten psychophysischen Ablaufe sind Ausdruck eines veränderten Wesens auf toxischer Grundlage.

Ein Gastwirt bekommt zum erstenmal einen schweren Asthmaanfall als er wegen bomoscxueller Verdachtigung seines Kellners in schwieriger Lage vor Gericht stebt. Seitdem, auch nach dem Freisprueh, ksnn er nicht mehr wie früber in seiner Küche bei Fettdampf tatig sem, ohne einen Anfall zu bekommen. Nur ein einziges Mal bekam er außerhalb des Kuehendampfes noch seinen Asthmaanfall, als er zufällig nach langer Zeit jenem Kellner auf der Straße begegnet. Der Kranke gerät also in Gesamtstuationen, die zum typischen Asthma bronchiale führen. Letzteres ist im Prinzip im Rahmen dieser Auseinandersetzung nichts anderes wie die vermehrte Sekretion der Trancadrüse oder der Schilddrüse. Seine Gesamtsituation war zweimal durch affektive Erlebnisinhalte eine veränderte, vor Gericht und auf der Straße, beide Misle gleiche materielle Auswirkungen im Asthma hronchiale, aher an Stelle des Erlebnisinhaltes tritt etwa wie ein Allergen der Fettdampf.

Wir sehen, daß Alkohol, Schilddruseninkret, Fettdampf, aber nun auch Sinnsetzung eines Erlebnisses als Konflikt in diesen Beispielen uns wie Ursachen sebeinen, jedenfalls Bedingungen, welebe den Gesamtsituationen nicht zufällig voraufgehen, sondern in einem empirisch gesieberten kausalen Zusammenhang stehen, aher erkennen können wir nur einen Teil naturwissenschaftlich-biologisch, einen anderen Teil psychisch-biologisch, mehr braucht der Arzt zu seinem Versteben dieser Zusammenhänge vielleicht nicht zu wissen

Ein junger Vater erbricht seit dem Tode des einzigen Knaben, dem künftigen Marstsberrn, an jedem Morgen. Erst mit der Abschwächung des Affekterlehnisses im Laufe der Zeit hört das psychoneurotische Erhreeben auf. Die Untersuchung ergibt bei ihm eine bistamm-refraktare Achylie als Folge einer chronischen Gastritis, die zur Atrophie der Magenschleimhaut geführt hat, — wahrscheinlich entstanden als bämatogene entzundhehe Reaktion infolge einer Kriegsdysenterie, durch früheren erheblichen Alkoholismus gefördert — jetzt aber bei dem Kummer lag kein Potus vor. Die Achylie machte sonst nur Leichte Storungen, der psychische Affekt verandert seine Gesamtsituation, nun im veränderten Menschen wird das Erbrechen zur korperlichen Außerung des Kummers, determiniert am minderwertigen Organ, einer erworbenen Minderwertigkeit.

Die Angina pectoris im Zusammenhang mit Emotion, ebenso die Gallenkolik und sehr viele andere körperliche Erscheinungen erscheinen so als Ausdruck einer veränderten Gesamtsituation, die aueb in seelschen Phanomenen sich äußert. Fur die Veränderung der Gesamtsituation durfen wir ruhig nach Ursachen fragen, denn der Kummer, der Konflikt, das Freberdelinum scheint uns ebenso hervorgerufen zn werden durch sogenannte außere und innere Anlässe wie all die körperlichen Erscheinungen und dennoch sollen wir vermeiden, den vieler körperlicher Erscheinungen, die empirisch unleugbar in einer Bezichung zu seelischen Situationen stehen, an die wir aber mit der Gesetzlichkeit Ursache - Wirkung nicht herankönnen.

Ich meine, wem dies zu theoretisch ist, der müßte unseren Standpunkt an Beispielen verstehen: man trinkt ein paar Glas Wein, das Gesicht rötet sich, die Augen glänzen, die Bewegungen werden lebhafter, die Sprache lauter, bei größeren Dosen wird das Sehen versehwommen, der Gang taumelnd. Gleichzeitig verrat uns die Unterhaltung (Fremdwahrnehmung), daß auch introspektiv der Berauschte verändert ist, eine Charakterverschiebung ist eingetreten, frohlicher, ungehemmter oder heftiger, taktlos erscheint er, durchaus auch das empirische Material für uns, ja auch das deutlichere, bis zu seinem heulenden Elend, also Wandlung der gesamten Persönlichkeit. Der Alkohol hat die Gesamtsituation des Menschen verändert, es besteht eine veränderte Verhaltungsweise auf beiden unlösbar zusammenhangenden Gebieten. Davon wird einiges uns objektiv er-kennbar, oft mehr sogar subjektiv, die introspektiven Phanomene sind uns an diesem Beispiel so gelaufig, da wir sie von uns selber kennen.

Was vom exogenen Gift des Alkohol gilt, gilt in ganz gleicher Weise von endogenen Giften: da beobachten wir Gänschaut, Frösteln, schlechtes Aussehen, es steigert sich zum Schüttelfrost und der Kranke liegt mit hochrotem Gesicht da, körperlich unruhig, laut redend, bis ein Schweißausbruch die Regulierung auf ein normales Temperaturniveau nach einigen Stunden zeigt, und im Blut finden sich Malariaplasmodien oder etwa Streptokokken, dabei Leukocytose, Linksverschiebung, ein hochgestellter spärlicher Urin usw. Während des hohen Fiebers erzählt der Kranke von seinen inneren Wahrnehmungen, Phantasien des Fieberdeliriums: introspektives Material. In diesem Falle ist das diagnostisch in den Einzelheiten von untergeordnetem Wert.

Bei einem anderen Fall steht das Charakterliche im Vordergrund: Die junge Frau dringt auf Abtreibung der Frucht, sie wird die Schwangerschaft nicht überleben, meint sie. Alles im Haushalt ärgert sie, sie gerät in Konfliktsituationen, spielt mit Selhstmordgedanken, ist von Eifersucht gequält. Wenn sie nun auch Herzklopfen hat, schwitzt, zittert, Durchfalle auftreten, sagen wir vielleicht diagnostisch schief: "alles psychogen". Es ist gerade auf dem Boden der Empirie richtiger auszusagen, hier besteht eine Gesamtsituation, wir erfahren von all dem psychisch Emotionellen mittelbar, wir erfassen heohachtend jene körperlichen Erscheinungen und nicht ist das eine primar, das andere sekundär, es steht nicht im Verhältnis von Ursache und Wirkung. Das wird uns ganz klar, wenn wir nun etwa hei genauerer Untersuchung feststellen, ein leichter Exophthalmus ist da, die Lidspalte ist weit, die Schilddruse etwas vergrößert. Nun wissen wir, vermehrte Schilddrüsenwirkung, ein etwas verkappter Fall von Morbus Basedow, bei dem so oft gerade die charakterlichen Erscheinungen mehr Kardinalsymptome sind wie die körperlichen. Nun finden wir den erhöhten Grundumsatz, das Kochersche Bluthild, der Lymphocytose, ja vielleicht sogar eine geringe Erhöhung des Jodspiegels und die positive Reid-Hunt-Reaktion am Test der

lethargica (ECONOMO) gestorben. In der Zeit der cerebralen Reizerscheinungen bestand die Insomnie mit Steigerung der Merkfahigkeit, eine wirkliche Mehrung der Intelligenz, ähnlich wie man die erleiebterte, freilich auch unkritische geistige Assoziation während der Morpbiumwirkung erlebt oder wie die Steigerung des Mutes als der Fortfall der Hemmung durch Kritik und Bedenken in den ersten Stadien des Rausches wohl bekannt ist: Die humoristische Rede als letzte eines Banketts, die Alkoholausteilung vor Sturmangriffen in der Schlacht!

Eine bulbare Sprachlähmung nach einer Apoplexic bei Hypertonus ist verschwunden, aber bei Anwesenheit vieler Ärzte - Stationsvisite - tritt das Symptom doch noch auf, also während einer Affektsituation. Das ist nicht hedingter Reflex oder hysterische Reminiszenz, sondern in der Affektsituation ist das Gesamtverhalten ein anderes, in dieser außert sich noch der cerebrale Defekt als gestorte Funktion, der sonst bereits latent wurde und ausgeglichen schien. So demonstrierte uns Goldstein wiederholt Störungen seiner Hirnverletzten, Erregungen, Unsicherbeiten bei der Ausfuhrung von Aufforderungen zu Handlungen oder Sprachübungen, die nicht mehr vorkamen, wenn der Kranke nur dem ihm gelaufigen Arzt gegenüberstand und die gewohnte reguläre Situation vorbanden war. Das Kunststuck des dressierten Hundes versagt bei vielen Zuschauern, der Praktikant weiß weniger, wenn er nufgerufen ist, als wenn er ungestört nuf der Bank im Hörsaal sitzt, der Staatsexammand fallt meht durch, wenn man ihn statt im Horsaal, in einer Einzelprüfung vornimmt, der Professor wie der Schauspieler sprechen besser bei vollem Auditorinm. Man wurde ermudet nachts am Schreibtisch einschlafen, wahrend man in einer Gesellschaft selbst ohne Alkohol angeregt eine Nacht verbringt.

Das sind zwar empirische Banalitäten, aber könnten sie nicht auch die Psychiatrie, abulich wie sie die Neurologie in der Aphasielehre bereichert baben, dahin führen, daß sie auch bei den Geistesstorungen obne nachweisbares nnatomisches Substrat intensiver das Studium aufnimmt nach somatischen veranderten Ablaufen wahrend der Psychose, Leischner berichtet in der depressiven Phase von Hyperglykamie und Glykosurie bei einigen Fallen und findet wie Grafe Erniedrigung des Grundumsatzes, bei Schizopbrenie soll Urobilin und Urohilinogen im Harn haufig sein, hei Lehererkrankungen schizophrenieartige Psychosen, bei striären Symptomen Funktionsstörungen der Leher, die ja bei echtem Morbus Wilson sogar die Vergesellschaftung anatomisch striarer Befunde mit echter Lebercirrhose aufzeigen, die Verstimmung hei dyspeptischen Magenaffektionen (Gastritis) scheint wirklich buchstäblich Magenverstummung (KATSCH). Mag auch die Melancholie nicht "schwarze Galle" sein, sie deutet ahnlich gedachte Beziehungen an. Endlich giht es Menschen, die auf kleine Schilddrüsendosen per os sofort manisch reagieren, während andere große Schilddrüsenmengen ohne irgendeine Stoffwechselsteigerung zu sich nehmen konnen, offenbar als erhkonstitutionelle Disposition.

Es muß offen ausgesprochen werden, daß wir auch fur die Pathologie auf diesem Gehiete nur forschend weiterkommen, wenn wir endlich ohne Verklausu-

v Bergmann, Funktionelle Pathologie

Kausalnexus in der Form anzusehen, daß die Seele auf den Körper, der Körper auf die Seele wirkt. Daß hier nicht üherhrückhare Schwierigkeiten vorliegen, wurde schon hetont, daß aher eine prinzipielle Änderung gegenüher einer rein materialistischen Auffassung vorliegt, kann hewiesen werden, wenn wir uns großer Kliniker erinnern, die einen Kranken ausgelacht hahen, wenn er naiv richtig behauptet, weil ich mich geärgert hahe, hekam ich eine Gallenkolik. Heute wissen wir, daß körperliche Ausdrucksform der Emotion Erregungen im vegetativen Nervensystem sind, daß die Gallenhlase tonisch stärker innerviert wird, ein Ventilstein in den Gallenhlasenhals sieh drangt und so die Kolik entsteht. Die eine Seite des Vorgangs ist leicht mechanisch zu hegreifen, sie ist Teil eines Gesamtvorganges, von einem anderen Teil erzählte uns die Hausfrau, daß sie eine Szene mit dem Dienstmädchen kurz vor der Kolik gehabt hat.

Ein heginnender Infekt zeigt sieh oft genug zuerst in der Charakterveränderung: wir sind verstimmt, verärgert, deprimiert, "nervös", erst tags darauf zeigen der Schnupfen oder die Halsschmerzen, daß wir sehon endogen vergiftet waren. eho die körperliehen Manifestationen aich zeigten, ähnlich ist die Benommenheit eines Typhuskranken, ähnlich das Delirium eines Fiebernden, aher auch schon das Verhalten eines Mensehen, der durch ein sehr heißes Bad in Hyperthermie versetzt wird. Ausdruck der psychischen Sphäre für ein verändertes Gesamtverhalton ist die Verstimmtheit eines Ikterischen, die Reizharkeit oder das Versagen in den geforderten Berufsaufgahen, die häufig zugehörige eharakterliehe Situation des Hypertonikers nicht anders wie jene Größenideen, geistigen Einschränkungen, erotischen Entgleisungen oder die veränderte Merkfahigkeit sehon im Beginn der anatomisch wohl definierten progressiven Paralyse. Ja exogene wie endogene Gifto sind in kleineren Dosen weit eher am psychischen Verhalten erkennhar als an anderen klinischen Symptomen. So wird das Charakterverhalten oft feinster Test, wertvolles klinisches Symptom veränderter Gesamtsituation, das mag ärztlich selhstverständlich scheinen und ist dennoch in der Praxis in seinen Konsequenzen noch nicht geläufig genug. So manches sogenannte neurasthenische Verhalten ist Ausdruck eines Vergiftungssymptoms oder allgemeiner, einer auch stofflich faßharen Veranderung im Organismus: die Verstimmtheit, auch Erregtheit bei hochgradiger Anämie, der Neurastheniker mit positiver Wassermann-Reaktion, dessen Nervosität durch antiluetische Kuren geheilt wird, die geringsten Grade der Thyreotoxikose, die zunachst am Affektverhalten auffallen, wenn etwa die Grundumsatzsteigerung noch fehlt, die Tachykardiebereitschaft oder die Durchfälle als emotionell gedeutet werden, der erregte achlaflose Mensch, der durch kleine Schlasmitteldosen oder Brom wieder leistungsfähiger wird, den beruflichen Aufregungen besser gewachsen ist. Ich bin versucht, fast von einer Pharmakotherapie fur den Charakter zu aprechen.

Ein Abiturient ist glücklich, daß er nicht mehr nachts mit starkem Kaffee oder Kola sich wachzuhalten braucht, jede Schläfrigkeit ist verschwunden, er lernt seine Horaz-Oden spielend, während es ihm vor wenigen Tagen noch große Muhe machte. Nicht lange Zeit darauf ist er an einer akuten Encephalitis Gehiet für den menschlichen Helfer sich von neuem erschließen soll. Einst ging die Medizin aus von der Einheit des religiösen Helfers und vereinigte Priester und Arzt in einer Person. Mit Hippokrates kam durch kritische Beohachtung die Ratio in die Medizin, und der unerhörte Aufschwung der Naturwissenschaften hrachte der Medizin Früchte des Erkennens und wird sie ihr zu allen Zeiten der Zukunft hringen, welche his vor kurzem das Irrationale auf ein Minimum zurückgedfängt hahen. Die Medizin wird immer zu einem quantitativ und qualitativ hedeutenden Teil angewandte Naturwissenschaft sein, aher wir hegehen eine Selbsttauschung, wenn wir meinen, daß im Irrationalen nicht auch eine Domsne der Heilkunde in weitem Ausmaß vorhanden sei.

Man kann es verstehen, wenn große Kliniker, um die Einheitlichkeit ihrer naturwissenschaftlichen Weltanschauung sich zu erhalten, die Bedeutung des Seelischen in der personalen Ganzheit negieren und das Psychische auf somatische Fundamente grunden müssen, das meint z. B. Kronfeld. Gewiß ist für die Tiefenperson von F. Kraus maßgebend des Elektrolytgemisch, die Potentialgefälle der Grenzflacben der Zellen und das vegetstive Betriebsstück, sekundär mit der neuralen Gesamtregulation verknijnft. Mag eine Zukunft das noch viel praziser erfassen als es ihm in seiner "Pathologie der Person" möglich war. Der Sinngehalt einea Erlebnisses, der geniale Gedanke kann nicht in diese individuellen Zusammenhänge des naturwissenschaftlich erfaßharen Vegetativen oder Animalen greifbar umgemünzt werden, und selbst wer überzeugt ist, daß jedem Gedanken und jedem Konflikt ein materielles Substrat entspricht, und diesen Glauben hesitzen wir durchaus, muß einsehen, daß, wenn er all die matcriellen Facta wie auch immer ohjektiv registrieren könnte - wohl für Jahrhunderte oder ewig eine Utopie -, er zur Erklärung eines Konfliktes, eines Erlebnisses stets den Sinngehalt dieser Situation auch heranziehen müßte. Von diesem Sinngehalt aus würde er auch dann noch immer ganz wie heute begreifend erklaren. Ihn erkennend, würde er heruhigen, trosten, stärken, selhst wenn ihm der materielle Vorgang im Menschen als naturwissenschaftlichem Ohjekt restlos klar geworden wäre. Unsere Beispiele zeigten zur Genüge, daß wir die unsuflöshare Verflochtenheit des Psycho-Somatischen nicht im geringsten ahlebnen und wissen, wie bis zur Sinnsetzung eines Erlehnisses die engste Verknüpftheit mit den hiologischen Ahlaufen hesteht im endogenen und exogenen Rausch, in der Depression, der Selhstheschuldigung einer Melancholie, aher immer ist mit heiden Erfahrungsreihen zu arheiten, der empirisch naturwissenschaftlichen und der empirisch psychischen. Die Medizin mag sich von der geisteswissenschaftlichen, erst recht der experimentellen Psychologie fernhalten, der Arzt, der sich nicht ..einzufuhlen" vermag in die Personlichkeit des Kranken und seine Konfliktsituationen. verkennt die edlere Halfte seiner Aufgahe. Die "innere Lehensgeschichte" des Kranken (Ludwig Binswanger) gehört in die Domäne seiner Diagnostik, auch hier sei Therapie ganz auf Diagnostik aufgebant. Aber das Material zur Diagnose empfängt er für das Helfen durch menschliches Verstehen, zum kleinsten Teil aus naturwissenschaftlichem Material, etwa erhhiologischen, erweisharen somalierung offen anerkennen, daß wir uns außerhalh des Gehietes naturwissenschaftlieher Methodik und naturwissenschaftlieher Erkenntnismögliehkeiten hefinden, wenn wir hei einer Psychoneurose aussagen, daß ein Konflikt aus einer Situation entstanden ist, der die Persönliehkeit nieht gewachsen war, daß Wollen und Niehtdurfen, Sollen und Niehtkönnen, Trieh und Gegentrieh, Verlangen und Hemmungen, eine Uneinigkeit mit sich selbst, uns ein Verständnis geben für die Klagen des Kranken, ja selbst für seine körperliehen Erschemungen, etwa hei irgendwelchen hysterischen Symptomen (Sieneck).

Es widerstreht mir, hier von "Dynamik" zu sprechen, weil das Wort aus der Mechanik, also der Physik, eatlelint ist, die zum Begreifen solcher Erlehniszusammenhänge völlig unhrauchbar ist als inadaquate Methode. Die Bedeutung von Geltungstrieh und Machttrieh, Minderwertigkeitsgefühlen, Verpflichtung, Verantwortung, Schuld, Stimmung und Handlung sind gewaltig genug, daß der Arzt sich mit ihnen systematisch beschäftige, auch sie sind der Erfahrung zugänglich und in unserer Zeit zu einer systematischen Erfahrung geworden, in der die Hilfe durch den Arzt keine Utopie mehr ist. Das hat früher jeder Priester im Heiligtum des Asklepios gewußt, es weiß auch heute jeder Priester der katholischen Kirche vom Beichtstuhle her —merkwürdig genug, daß gerade der Arzt "der guten alten Zeit" es unsystematisch, naiv und damit primitty in der Art der Erklärung und in seinem Vorgehen versuchte.

Die Grenzen der Psychotherapie sind enger, als es die meisten Spezialisten zugeben, denn die unabänderliche Charaktergrundlage ist der Hauptfaktor jeder Neurose (Prinzhorn). "Zuletzt müssen wir allem echtem Wachstum weichen, alle schöpfetischen Antriehe unangetastet lassen und dem tiefen Hange der Meisten zu lehenshemmenden Hirngespinsten im Einzelfalle immer wieder nachgehen." "Kommt ein ausgewachsener selbständiger Mensch als Hilfsbedürftiger zu uns, neurotisch festgefahren, lassen uns alle Befunde von naturwissenschaftlichem Exaktheitsgrade im Stich, jede Lehre, die anderes behauptet, falseht den Sachverhalt. Aher daß wir trösten, aufriehten, Ansehauungen verändern können durch Einfluß von Mensch zu Mensch, diese Erfahrungstatsache kann niemand hestreiten, sie reicht in alle einfachsten sozialen Beziehungen bis hinauf zum Führer und Erlöser, eine materialistische Definition solcher Beziehungsmöglichkeiten scheitertt. Die Wirkfähigkeit hezieht der Psychotherapeut nicht aus der Medizin, sein Helfenkönnen ist gebunden an Führung, aber er versucht, klarer in die Zusammenhänge etwa einer Konfliktstuten einzudringen — psychoanalytisch, als der Priester oder der Wundertäter" (Prinzhonn).

Und weil hier trotz aller Verirrungen und des Fanatismus, der zu jeder noch unreifen jugendlichen Richtung gehört, die ein volles Recht hat, sich durchzusetzen, ein ganz großer Teil der ärztlichen Mission, die im nur naturwissenschaftlichen Zeitalter rationalisiertwar, zurückerobertwerdensoll, müssen wir außer unseren naturwissenschaftlichen Erfolgen, welche fur Diagnostik und Therapie in so hedeutender großer Entwicklung begriffen sind, uns darüber freuen, daß ein uraltes

ubernommen. Sie wurde eintreten in der Tat, wenn wir üher manche Klassiker der Klinik nicht hinauskämen, nber ich balte es für falsche Bescheidenbeit, das klinische Ringen der Gegenwart gegenüber jenen Alten als irgendwie epigonal hinzustellen. Wir leben nicht nur in einem Zeitalter, in dem die Medizin als angewandte Naturwissenschaft stolz nuf Triumphe weisen kann des Fortschrittes. wie sie nicht größer waren, nls Auenbrugger die Perkussion erfand. Laennec die Auskultation schuf oder die Klinik von der pathologischen Anatomie oder der Bakteriologie beherrseht wurde. Das, was uber die Anatomie hinaus, am Lebenden subtile Röntgendiagnostik leistet, das, was physikaliseb-chemisehes Verstehen an Vertiefung der Medizin gebracht hat, was die innere Sekretion seit Brown-Sequann his zum Insulin, bis zum Prolan uns gegehen hat, die völlige Umwälzung der Diagnostik, die wir als Reformation nuch als Revolution der Gegenwart hezeichnen durften, die Vertiefung der funktionellen Pathologie, die ein ganz neues Verstehen z. B. der Kreislaufpathologie ermöglicht, so daß die Akustik der Klappenfehler physikalisch noch auszubauen freilich epigonaler Scharfsinn scheint, hedcutungslos un Vergleich zur Frage, wie der Kreislauf reguliert ist und in seine harmonische, optimale Regulation therapeutisch zuruckzuhringen ist, dae alles, neben vielen großen anderen Problemen, wie dem der Vitamine. die zum Teil echon chemisch rem dargestellt eind und die Ernährungsfragen hefruchten werden, eind großte Erfolge der Anwendung naturwissenschaftlich kausalen mechanischen Denkens in der Medizm. Aher die führende Generation der Gegenwart darf eich daran dennoch nicht genügen lassen. Sie hat die Verlegenheitsdiagnosen der reinen Organneurosen mit Gewalt zuruckgedrängt und für funktionell pathologisches Denken sie durch die Forschung nach den "Betriebsstorungen" ersetzt Aher eie verkennt nicht die ungeheure Bedeutung des psychoneurotischen Verhaltens, weit über das Gebiet der Peychiatrie hinaus. ia fast für jeden kranken Menschen. Sie sieht wie erbkonstitutionelle Anlagen oft das entscheidende Material sind, durch das Geschehnisse zum hesonderen psychopathischen Erlebnis verarbeitet werden, denn das Erlebnis ist durchaus nicht bedingt allein durch das Gesebeben der Außenwelt, das passiv auf den wahrnehmenden Kranken einwirkt, sondern wie die individuelle Verarbeitung geschieht, das ist hereits Resultante des Wesens, daß das Individuum zum eigenartigen macht, und deshalh kommt es allein auf die Sinnsetzung an, die der Kranke dem Geschehnis gibt. Seine Wesensart gestaltet das Erlehnis - dies ist also Ausdruck seiner Personlichkeit. Es entwickelt sich fur die Medizin nicht nur eine Charakterkunde, sondern ein Verständnis dafür, daß ein riesiges Gehiet sich erschließt, auf dem unser naturwissenschaftliches Wissen teils untergeordnete. teils wohl gar keine Bedeutung hat, bei dem die Deutung und das Verstehen nur "durch das systematische Studieren der inneren Lebensgeschichte" möglich ist. Ich glauhe, daß ich unter den inneren Medizinern es früh gewagt hahe zu bekennen. daß auch außerhalb unserea naturwissenschaftlichen Fundamentes ein Bau errichtet werden mußte auf ganz alten Mauern, die der rationalen Medizin unbrauchbar geworden waren und ich kann verweisen auf die Anschauung, die ich 1922

tischen Krankheitsprozessen, Betriebsstörungen des naturwissenschaftlieh erschließbaren Organismus, zum größeren Teil aus jenen Domänen, die wir nicht aus dem Studium der Welt der Objekte gewinnen, und auch aus diesem empirischen Material beginnt sich etwas zu formen, was systematisch zu beschreiben ist und deshalb den Rang der Wissenschaft verdient oder zum mindesten verdienen wird, also nicht außerwissenschaftlich ist, wenn auch nicht aus der Biologie im Sinne der Naturwissenschaft gewonnen.

Es war ein großer Fortschritt, als Charcor und die Schule von Nancy von den "Stigmata" der großen Hysterie nachwies, daß sie durch Suggestion sämtlich reproduzierbar seien und durch Suggestion ebenso zum Verschwinden gebracht werden können. Seit dieser Zeit ist die praktisch medizinische Berechtigung des Ausdrucks der "Psychogenie" eine so unzweifelhafte, daß kein Psychiater und auch kein Internist sie entbehren mochte. Von jenem entseheidenden Fortschritt geht der Weg bis zu Breuer und Freud, die die systematische Vertiefung der Anamnese der psychoneurotischen Patienten so weit gefördert hahen, daß daraus die methodische Psychoanalyse geworden ist, in der nach dem Konflikt gesucht wird, die Komplexe gefunden werden im Triehleben, das Sexualmoment in den Vordergrund gestellt wurde, während in der "Individualpsychologie" Aplers das Primat des Erotischen nicht anerkannt wird und nun die "Minderwertigkeitsgefühle" als zureichender Grund für dis neurotische Haltung eines Menschen als das Wesentlichste gelten. Daß aher diess Sinnsetzungen als Erlehnisse ganz im Bereich des geradezu Mechanischen, sehr zu Unrecht gesucht werden, dafür sprechen die Prägningen, die in jenen psychoanalytischen und psychotherapeutischen Schulen doch wohl mehr sein sollen als symbolische Ausdricke, wenn von der "Affektdynamit" gesprochen wird, von psychischen "Energien", die sich entladen, vom Affekt, der "einbricht" in die vegetativen Zentren (SCHILDER), wenn der Affekt sich "einklemmt", wenn "Verdrängungen" eintreten vom "Bewüßten" ins "Unbewüßte". Auch die Ausdrucks der "Schichtenstruktur" der Persönlichkeit oder jener Tiefenperson, wie Freud sie gemeint hat, sind Ausdrücke dafür, daß das Psychischs dort als materielles Substrat gedacht ist, bei dem man dann auch das Recht hätte, die physikalische Kausalität heranzuziehen, mit der man in der Form von Ursache und Wirkung die Zusammenhange in den exakten Naturwissenschaften der Physik und Chemie wissenschaftlich erklärt, wobei es für unser Problem völlig belanglos ist, daß in diesen Gebieten in der Gegenwart die Kausalität jetzt oft eher als statistische Regel wie als Naturgesetz angesehen wird.

Niemand kann einwenden, warum die Klinik sich mit philosophischen Problemen der Erkenntnistheorie überhaupt beschäftigt, denn es scheint mir gerade für den Arzt unabweisliche Pflicht, sich hier wenigstens so weit begriffliche Klarheit zu schaffen, als es für die Grenzen seinen Erkennens und Handelns nötig ist. Es ist zur journalistischen Mode geworden, auch weit außerhalb der Medizin auf allen Gebieten menschlichen Seins von "der Krisis" zu sprechen, und nur allzu gern hat das medizinische Schrifttum das Schlagwort der Krise

das, was uns als Erlehnisinhalt erscheint, maßgehend zusammenhängt mit dem Krankheitsgeschehen, denn sonst mußten wir auch den Gedanken, den Willen zur Tat. die Angst und den Mut des Menschen leugnen.

Wic falsch sind die Sexualstörnngen des Mannes beurteilt worden, als man sie materiell, hiologisch, entzundlich heschreiben wollte. Ich wiederhole diese Satze aus meiner Eröffnungsrede des Dontschen Internistenkongresses von 1931 und zitierte dort Prinzhorn, der sagt, eine Charakterkunde, welche nicht aussagt: "Erkenne dich selbst, sondern verriß dich selbst, dann eröffnest du dich dem Reichtum der Welt. Denn deine Person ist an sich völlig unwichtig", erscheint mir sehr oft fur den Kranken die indizierte irrationale Padagogik und Therapie. nehen der die Indikation zur speziellen Psychotherapie erst präzis ausgearheitet werden sollte. Denn die scelischen Erschütterungen, die eine gründliche Psychoanalyse oft gefährlich mit sich hringt, die vielen therapeutischen Mißerfolge und zuletzt die Artung der Behandlung, die das Gegenteil eines sozialen Helfens ist. sondern nur zu oft individuelle, kostspielige Luxushehandlung hesonders seelisch differenzierter und komplizierter Persönlichkeiten hlieh, sind schwere Hemmnisse einer allgemein anwendbaren Behandlungsart Das hindert nicht, daß mir als Wesentlichstes erscheint die Anerkennung in ganz großem Ausmaße, daß nur ein Teil der Mission des Arztes erfullhar ist auf naturwissenschaftlicher Grundlage, hier stimme ich Bier und Sauerbruch ganz zu, keineswegs aber jenen Kurpfuschern. die auch hei voller Ehrlichkeit ein "autistisches" Denken entfalten, welches mir das Gegenteil scheint von dem, was wir erstrehen; ein Studium des Charakters. der Personlichkeit, wie sie sich in der Verarheitung der Erlehnisse offenhart, unter der Hypothese, daß Gesamtvorgange im Menschen verlaufen, psychophysische Ahläufe, die teils nur durch Introspektion, teils extrospektiv, ohjektiv, materiell zu erschließen sind, die zum größten Teile aber auf heiden Gehieten uns Erfahrungsmaterial gehen. Mit der Naturwissenschaft allein ist die Aufgahe des Arztes nicht zu lösen, aber im Gehiete der Erfahrung, die einer Kritik gewachsen sein muß, hat er stets auch außerhalh der Naturwissenschaft zu wirken. Es ist kein Zufall, daß die charaktervollen Manner der Tat, die Chirurgen, die nicht im Problemkreis mühseliger, methodischer Lahoratoriumsforschung ihre längste Entwicklungszeit durchgemacht hahen, sondern unmittelhar dem Heilen durch die Tat aus ihrem Charakter zustreben, Naturwissenschaft und Heilkunst wie Gegensatze empfinden, wahrend dem Internisten, welcher auch Problematiker sein muß, die Heilkunst harmonisch heides umschließt, die naturwissenschaftliche Welt und die Welt des inneren Lehens, Erlehens, die psychische Gestaltung dessen. was der Mensch erleht wie eine Reaktion auf seine Charaktergrundlage.

Der exakteste unter den Naturwissenschaftlern, der Physiker, stellt eine irrationale Hypothese an den Anfang seiner Forschung, wie Planck es neuhoh entwickelt hat, wenn er einsieht, daß anch alles, was er feststellt, aus der suhjektiven Wahrnehmung stammt. Er wirde, wie Planck es ausgedrückt hat, immer im Logischen hleiben, wenn er nur von seinen eigenen subjektiven Wahrnehmungen ausginge, das ware nach Planck der konsequente "Positivismus".

in einer akademischen Rede und 1924 auf dem Deutschen Internistenkongreß mit Nachdruck hekannt habe.

Daß man so lange in unserem Lager von dem, was sich viel zu enge und mit spezifischer Bedeutung Psychoanalyse und Psychotherapie nennt, nichts wissen wollte, hat wohl zwei wesentliehe Grunde, nicht den, daß es außerhalb der akademischen Medizin sich laut entfaltet hatte, sondern daß gerade die Freudsche Richtung mit materialistischer, mechanistischer Diktion operierte und nicht sah, daß ihr Bestes ganz außerhalh dieses Gebietes liegt. Zum anderen ist noch heute ahstoßend die Kritiklosigkeit, mit weleher jene Richtung leichtfertige phantastisch ühersteigerte Deutungen sich leistet, welche die wissenschaftlich-somatisch eingestellte Medizin nie wagen wird, seit in Morgagni oder Bichat uns Kritiker entstanden sind, die durch einen Ohduktionshefund auf dem Gehiete anatomischen Krankseins präzis und unzweifelhaft unsere Fehldiagnosen ad ahsurdum führen. Wer Obstipation als Deflorationsangst oder Graviditätswunsch interpretiert, wer der Aufstellung des Mastes für Erfindung des Segelschiffes eine Phallus-Symholik unterschiehen will oder in jeder Türklinke Analoges sieht, wer den Selhstmord als höchsten Grad der Onanie hezeichnet, kann nicht verlangen, daß er ernst genommen wird. Das hahe ich gemeint, wenn ich das "phantasievollhelletristische Erfassen" gewisser FREUD-Epigonen geißeln wollte, und auch jener Meister in seinem großen Schwunge hat manches sich gedeutet, was er heute kaum mehr aufrechterhalten wird. Aher daß junge gewaltig sich entwickelnde Richtungen wie herauscht um ihr Idol schwärmen, darf uns nicht hindern zu erkennen, daß jene Ermittelung von Erlehnisinhalten eine Bedeutung für den Arzt hahen, die ein mechanistischer Rationalismus verachtet hat und die von neuem, dank jener Richtungen, uns erschlossen wurden. Wir hrauchen jenes neue Verstehen, wir hrauchen über dieses hinaus die Macht der Suggestion, sie gehört zur Heilkunst. Wir können uns freilich nicht zwischen jenen alten Mauern hewegen, in denen die Priester des Asklepios in Epidaurus wandelten, dem Kranken einschärfend, was er in einer Nacht träumen würde, solle er sich merken, denn der Gott gähe es ihm ein, der Priester werde am Morgen es ihm deuten. Da sind die Traumdeutungen der Freudschen Schule uns wichtiger, soviel auch hier noch Kritik zu tun haben wird, die Spreu vom Hafer zu sondern, und was in Volksmedizin und im Lager mancher Kurpfuscher weiterlebt, mag seinen Ursprung in der Schlangenbeschwörung des antiken Priesters wie des Wundermannes Indiens haben. Liek wies jüngst wieder auf "das Wunder in der Heilkunde" hin. Wir sind kulturgehunden an die historische Entwicklung der Medizin, aber diese Bindnng heißt nicht, daß wir nicht offen bekennen, daß die Erschließung der inneren Lebensgeschichte des Kranken uns wesentliche diagnostische Aufgahe ist und therapeutische Erfolge verspricht. Die Beziehung der Erlebnisinhalte zur Krankheit, nicht nur zu den Psychoneurosen, sondern selbst his in die organischen Strukturen hinein zu leugnen, hieße die Natur mit Scheuklappen seben, die nicht mehr zu ertragen sind. Unser physikalisches Weltbild ist nicht erschüttert, wenn wir uns nicht blind stellen vor den Tatsachen, daß

und nicht andere wie kausale Gesetzlichkeiten uns dort fruchtharer erscheinen. Aher selbst, wenn luckenlos kausale Reihen im Seelischen aufzustellen wären eine Utopie -, weiß ich nicht, ob mit den Tausenden von Einzelvorgängen, die wir dann ermittelt hätten, wir seelische Vorgänge hesser verstanden hätten als mit der gegenwärtigen Beschreibungsart. Etwa wenn wir aussagen, daß ein Gesamtverhalten eines Tieres sinnvoll ist, wenn es Motive hat. Zwecke verfolgt, wenn der Kranke "die Flucht in die Krankheit" vollzieht, oder wenn er um sein vermeintliches Recht kämpft und deshalb aus seiner Krankbeitslage nicht herausfindet und geheilt wird durch die Aufklärung des Arztes (v. Weizsacker). daß er sich durch die Steigerung in die Rechtaneurose nur in seiner Lage verschlechtere und unter dieser Einsicht zum Arbeitswillen zuruckgeführt wird. Hier helfen wir Arzte unter der starken Überzeugung der Willensfreibeit, Verantwortlichkeit und werden Persuasion, Suggestion, Erziehung stets unter diese Theorie stellen, deren Brauchharkeit undiskutabel ist, mag ihre Richtigkeit zweiselhaft bleiben. Das mag einen naturwissenschaftlichen Rationalisten pritieren, ihm mag man zur Beruhigung sagen, daß, wenn er alles, was bei diesen Vorgangen verlauft. mechanisch-naturwissenschaftlich ermitteln könnte, für seine Beschreibungsart die Begriffs von Freiheit, Überzeugung, Verantwortung wahrscheinlich fallen könnten. Zum Verstehen der Gesamtsituation des Kranken wurds er diess ihm unwissenschaftlich acheinenden Begriffe auch dann noch weit hesser gebrauchen konnen, als isne Bihliotbek materieller Registrierungen, die unhedingt erforderlich wären, sollten jens Phanomene obne introspektivs Begriffe einer materiellen Auflosung fahig sein. Wir aber meinen, man benötige selhst für viel einfachere Vorgange, die zwischen Organismus und Umwelt beohachtet werden, die Hypothess eines Gesamtverbaltens des Menschen, das innerbalb wie außerhalh vom Bewußtseinsinhalt als annvolle Einstellung erscheint (siebe das letzts Kapitel).

Gerads der Arzt, der es standig zu tun bat mit dem seelisch wie körperheh leidenden Menschen, muß mit beiden Methoden der Wahrnehmung vertraut sein, der exakten ohjektiven und der unpräzsen aber oft fur ihn viel aufschlüßreicheren jener introspektiven, deun das psychophysisch differenzierteste Wesen ist Objekt unserer Forschung wie Ohjekt unseres Helfens, ist Suhjekt seines Leids, dem wir aus unserem suhjektiven Innenerlehen aus der Möglichkeit der "Einfühlung" in seine korperlichen und seelischen Qualen, seinen Konflikten, kurz seiner ganzen inneren Lebensgeschichte, oft mehr zu geben vermögen als aus unserem naturwissenschaftlichen Wissen von der "realen Außenwelt". Dahin fuhrt uns, mögen wir die Zusammenhänge zwar nicht mechanisch begreifen, aher doch in unserer Ära der Medizin wieder ernsthaft beachten, der Dienst am Kranken, die soziale Identifizierung mit seinen Leiden als seinen psychophysischen Verhaltungsweisen.

Literatur.

Goldstein, K.: Über die Plastizität des Organismus auf Grund von Erfahrungen am nervenkranken Menschen. Hdb. d. norm. u. path. Physiol. Bd. XV, 2. Berlin: Julius Springer 1931. Pollnow, Hans: Das Leib-Seele-Problem Hdb. d. Biol. der Person von Bruosch-Lewx. Berlin-Wient Urban & Schwatzenberg 1931.

Mit dem entscheidenden Schritt aber, daß die unbeweisbare Hypothese aufgestellt wird: "es gibt eine reale Außenwele, wird ein unbeweisbares, nicht der Physik ent nommenes Dogma eingeführt. Alle naturwissenschaftliehe Erkenntnis berult nach Planck auf jenem metaphysischen Fundament der Annahme einer realen Außenweit. Der Physiker darf es, nachdem er es sich einmal im Prinzip klargemacht bat, dann fur seine Forschungen, freibelt nur scheinbar, vernach Essigen als selbstverständliche Voraussetzung seiner Wissenschaft. Er weiß, wenn er nun die sogenannten Naturgesetze findet, daß er überall nur von der Wahrnehmung, also von psychischen Qualitäten, nusgegangen ist.

Aber auch wester erkennt der Physiker, wie Nernst sagt, das, wss er als "Naturgesetz" bezeichnet, durchaus nicht allein auf empirischem Wege. "Wenn der empirische Weg ein reiches Beobachtungsmaterial über die Erscheinungen gewinst und seine Ergebnisse zu regelmäßigen Beziehungen führen, können diese als Naturgesetze bezeichnet werden und erlauben andere analoge Beobachtungen unter das gleiche gesetzbelte Verhalten einzureihen. Aber auch auf dem Weg der Theorie kann an der Hand eingehender Vorstellungen über das Wesen gewisser Erscheinungen, also durch rein spekulative Tätigkeit, neue Erkenntnis gewonnen werden. Neben der induktiven Forschung ist auch die exakte Naturwissenschaft tiefer eingedrungen, wenn sie Theorien sehuf, die einer direkten Prisiung durch den Versuch häusig nicht einmal zugänglich waren. Solche Hypothesen also sind auch der Physik und Chemie notig, um zur Entdeckung neuer Gesetzmäßigkeiten zu kommen. Experimente auf Grund soleher Hypothesen beweisen nicht deren Richtigkeit, wohl aber deren Bmuchbarkeit. Nernst sagt, cs spricht alles dafür, daß es Naturgesetze ım Sinne unbedingter Gültigkeit nicht gibt, man stets zu Grenzfällen gelangt, in denen das Naturgesetz sogar weitgebend im Stieh laßt. Jedes von hervorragenden Zeitgenossen erkannte neue Naturgesetz wird zwar in der kunstigen Entwicklung gewisse Einsehrankungen erfahren, dafur aber auf der anderen Seite sich für alle Zeiten als der Inbegriff einer gewissen Summe von Wahrheit erweisen." (Nennst in der Einleitung zu

Sollten wir meht auch für das so viel umstrittene Leib-Seeleproblem uns der resignierten Besonnenheit des Denkens der exakten Naturwissenschaft bedienen, welche nur "die Branchbarkeit nicht die Richtigkeit", um mit Nernsr zu reden, der Hypothese verlangt. Innerhalb der Grenzen der Anwendbarkeit leistet aber nicht nur dicjenige Auffassungsweise Fortschritt, die bis zum letzten physikalischen, chemischen oder physikochemischen Vorgang im Organismus vorraysanmounts, chambers out Paysanmounts of Senger will. Die Resignation auf die Grenzen menschheher Erkenntnis scheint beim Leib-Secle-Problem unvermendlich. Noch sind wir bei dem, was wir introspektiv allein erfassen konnen, Siriusweiten entfernt von der Moglichkeit einer exakten kausalen naturwissenschaftlichen Beschreibn-sform, obwohl es wahrscheinlich konsequent ist, fur jeden ---in biologisches Aquivalent vom ... Dennoch fragt es sich, ob Natur-nungsmaterial überhaupt als Methode anwendbar ist

Uns scheint, daß die Regulationen "verständlicher" werden, wenn man sie auffalt als Ausdruck eines "Banplans" (v. Uerkuell) und in der "technologischen" Beschreihung des Biologischen wie vom Betriche und Betriehsstörungen von Maschinen spricht, die dem Neovitalisten ebenso, "sinnvoll" und "zweckmäßig" erscheinen wie die technischen Werke des Menschen.

Eine kritische Richtung der Biologie sieht vom Standpunkt der Naturwissenschaft erhehliche Bedenken in solcher Auschauungsweise und hezeichnet sie als "Anthropomorphismus". WILHELM TRENDELENBURG hat dies 1929 in einer akademischen Rede: "Über Einheitlichkeit und Anpassung in den Lehenserscheinungen" kritisch formuliert. Aher nieht nur Drieson und v. Jüerkuell, die dem Vitalismus nahesteben, sondern gerade auch Bethe, der ebensowenig wie W. Trendelenburg dorthin tendieren will, entzieht sich solcher technologischen Betrachtungsweise nicht. Mag es ihm nuch nur eine "façon de parler", wie er sich ausdruckte, sein, er spricht doch von der "Technologie des Kreislaufs".

Es ist in der Gegenwart in der Biologie noch üblich, sich zu entschuldigen, wenn eine andere Synthese vorgenommen wird wie die durch kausale Betrachtungsreihen. Nur innerhalh der Kausalität meint man den festen Boden der Naturwissenschaft nicht zu verlassen.

Um uns klarzumachen, wie reguliert wird, rekurrieren wir zunächst nooh einmal auf einen komplizierten, länger bekannten und gut gesicherten Regulationsmechanismus, der schon zum Verständnis des Stoffwechsels (in Kap. 8) herangezogen werden mußte, auf das System der Wärmeregulation.

Die Wärmeregulation ist ja ein besonders einleuchtendes Beispiel für den Zusammenhang zentraler Einregulierung auf ein konstantes Temperaturniveau des Warmhlüters durch die zugeordneten Maßregeln an den Erfolgsorganen der Regulation. Als solche dient in erster Linie für die physikalische Warmeregulation die Haut. Dort, also auf der Korperoberfläche, wird, ahhängig von der Größe der Oherfläche, gegen die Umwelt Warme abgegeben durch Leitung und Strahlung. Die Größe der Wärmeabgabe ist abhängig von der Weite der Capillaren, die erhehlich wechselt, anscheinend, ohne daß eine Innervation bestebt, sie ist weiter abhängig von der Anzahl der geöffneten, durchstromten Hautcapillaren. von der Geschwindigkeit, mit der das warme Blut an der Oberfläche des Körpers vorheigeführt wird und die Hant so zu einer mehr oder weniger warmen macht. Maßgebend für die Größe der Warmeahgahe ist also vor allem die Körperoberflache, auf deren Große nach Rubner beim Gesunden vor allen Dingen die Calorienproduktion eingestellt ist. Es schwankt die Größe der Warmeabgahe sehr erbeblich in Abhängigkeit von der Temperatur der Umwelt und anderen klimatischen Faktoren, wie Feuchtigkeit der Luft und der Luftbewegung.

Der Kreislauf ist in der Hautdurchhlutung angepaßt an diese Forderungen der Under Mehre, keineswegs passiv, sondern aktiv sich anpaßend, so daß in weitgehendem Maße weebselnd physikalisch reguliert wird. Dem dient die Kleidung für den nackthaarigen Menseben, die noch feiner zu regulieren ist wie der Sommer- und

Kapitel 17.

Regulationen.

Dio Regulation als Organisationserklärung. — Wio reguliert wird: Wärmeregulation, Atmung, Wasser-Saiz-Wechsel, hormonale Regulation, Blutzucker, Blutdruck, Säure-Basengleichgewicht. — Insuffizienz des Schemas: Reiz- und Reizbeantwortung. — Kritik an der Neuroregulation: Überwertung des bedingten Reflexes, "Centrenhierarchie". — Untrennharkeit neurohumoraler Regulation. — Der Funktionswandel als Anpassung für In- und Umwelt.

Experimentelle Forschung ist genötigt, alle Erscheinungen der lebendigen Natur (also die biologischen), zu denen auch die Phanomene der Pathologie gehören, zunächst zergliedernd zu erfassen. Auf analytischem Wege muß das empirische Material überall erforscht werden, im Bestreben, das Einzelgeschehen naturwissenschaftlich kausal so lückenlos als möglich zu erklären oder, hescheidener ausgedrückt, als Verlauf zu beschreihen. Dann aher steht die Biologie und vielleicht noch mehr die Klinik in der Humanmedizin vor der Aufgabe, aus der gewonnenen fast unübersehbaren Vielheit der Einzelergebnisse nicht lediglich addierend eine Synthese vorzunehmen, sondern zum Ahgeleiteten, das durch Zergliederung gewonnen war, nun durch Aufbau den Versuch zu machen, aufzuzeigen, wie das Gesamtverhalten auch in der Pathologie der Funktion sich korrelativ verhalt. Wir stellen in der funktionellen Pathologie Veränderungen der Korrelation fest, die wir oft als Ausgleich ansehen, also als Kompensation, wenn Disharmonie, d. h. Dekompensation im Bereich des Pathologischen entstanden war, ahnlich wie wir im Bereich der Norm (Physiologie) das Ineinandergreifen von Organ und Organsystemen in ihrer Wechselwirkung als zugeordnete Funktionen erkennen, die notwendig sind fur die Erhaltung des Lehens der Einzelwesen und der "Art", mit den so ungemein wechselnden Anforderungen, welche die Außenwelt an den Organismus und an seine Organisation stellt.

Man kann versuchen, das Kardinalprohlem des biologisch Organisierten
überhaupt in den "Regulationen" zu sehen. Sie scheinen vielen die glücklichste
Ausdrucksform unserer Zeit, mit der man sich noch nicht in den Bereich der
Spekulationen eines Neovitalismus begiht und dennoch die Zusammenhänge besser
versteht, als hei einer bloßen Beschreihung analytisch ermittelter Partiarfunktionen.

erspart hei gleichem Erfolg und weniger beneheltem Sensorium. Handeln wir nicht als Arzte hei jener Bäderbehandlung, noch klüger hei jener antinvretischen medikamentösen Behandlung bewußt so, daß wir die Stenerung auf ein nathologisches Temperaturniveau, also ein krankhaftes Ziel der Regulation hekampfen. Freilich müssen wir wissen, wann Fieher im Kampfo des Körpers gegen die Krankheit Heilfieher ist, wann dieser Teil im reaktiven Geschehen Nachteil dem Organismus bringt. Das sind seit Hippokrates noch heute ehenso wesentliche wie strittige Probleme. Kein Arzt leugnet, daß namentlich kurze Temperaturerhöhungen gunstige Wirkungen entfalten können. Man denke an die Malaria- und Pyrifertherapie der Paralyse oder an fieberhafte Reizkörnertherapie bei zu wenig aktiv entzundlichen Prozessen. wie etwa einer chronischen Arthritis, und andererseits empfehlen wir deunoch. wie bei der Continua des Typhus, auch für manche chronisch-septischen Zustände die Pyramidonhehandlung in kleinen Dosen und meinen, daß sie mehr ist als Antipyrese, wie beim Entzundungsprohlem entwickelt wurde, zu welchem ja das Problem des Heilfiehers und des Fieberschadens als Teilproblem infektiöser und nichtinfektiöser entzündlicher Reaktionen gehört.

Das System der Einregulierungen auf ein konstantes Temperaturniveau kann an allen Stellen durchbrochen werden, nicht nur an der Peripherie durch kühle oder durch heiße Heilhader, die Wasilewski zu einem hrauchharen Therapeuticum ausgearbeitet hat. Die experimentellen Verletzungen am Zentrum der Medulla oblongata, also der Warmestich Aronsonns, aber auch Veränderungen an anderen Stellen des Zwischenhirns, führt zur Hyperthermie etwa heim nicht-infektiösen hochfieherhaften Anfall der progressiven Paralyse. Man sieht krasseste Temperaturschwankungen zwischen 35° und 39° hei manchen cere-

hralen Leiden.

Der Schüttelfrost, von hohem Fieher gefolgt, als Initialsymptom der Lappenpneumonie oder heim Ausschwarmen der Merozoiten im Malariaanfall, die Krise der Lohärpneumonie mit der profusen Schweißsekretion, die akute Entwarmung zum normalen, ja im Vergiftungskollaps zu suhnormalem Temperaturniveau, die Wärmestanungen heim Hitzschlag, bei einer Umwelt höherer Temperatur mit hohem Feuchtigkeitsgrade, der die entwärmende Schweißverdampfung hemmt. leicht auftretend bei anstrengenden Märschen, welche die Calorienproduktion der Muskelmaschine mehren, sind krasse Fälle krankhafter schädlicher Wärmestauung im Kollans.

Neben der hormonalen Regulierungsstörung, der Temperaturlahilität hei ganz leichten Basedowfällen und der niederen Temperatur des Hypothyreoidismus beim Myxodem denken wir auch an die Untertemperaturen, weun die Kreislaufkomponente der physikalischen Warmeregulation versagt. Störungen der Wärmeregulation finden sich schließlich anch, wie Grave gezeigt hat, hei endogenen psychischen Depressionen, zumindest Erniedrigung des Sauerstoffverhrauchs als Grundumsatz. Auch auf hloße Suggestion von Kälteempfindungen folgten Steigerungen in den Grundumsatzwerten.

Winterpelz der Tiere. Dem dient das Gefühl des Frierens oder der zu großen Wärme, dem wir durch Veründerungen der Umwelt, Lüftung und Bebeizung Rechnung tragen. Bedarf es stärkerer Entwärmung des Organismus, um die Innentemperatur, auf die wir zum Ablauf normaler Lebensvorgänge organisiert eind, gleichmäßig zu erhalten, so zicht der Organismus verstärkte Wärmeabgabe heran durch Verdampfung von Flüssigkeit auf der Haut, als "perspiratio insensihilis" oder als tropfbarer Schweiß, die heide vom flüssigen in den gasförmigen Aggregatzustand übergeführt werden und dabei der Oberfläche Wärme entziehen. Müssen Calorien eingespart werden, ist die Bremsung der Flüssigkeitsabgabe durch die Haut hekannt und das "Zurückziehen" des Blutes aus den Capillaren.

Reicht die physikalische Regulation nicht aus, so setzt bekanntlich die ebemische Wärmeregulation, besonders im Falle der Not. ein. Es finden vermehrte Verhrennungsprozesse, gesteigerte Oxydationen in den Organen statt, auch eie, wie die Maßnahme der physikalischen Regulation, unter der Herrschaft zentraler, cerebraler Schaltungen, die in Ahhängigkeit eteben von den zentripetalen Bahnen und auf zentrifugale, neurale Bahnungen übergeführt werden. Doch echeint es, daß die Organisation auch humorale, speziell hormonale Steuerungemöglichkeiten hesitzt. Selhst wenn die Schilddrüse keine sekretorischen Nerven hahen collte, ist eie wohl ein freilich langsamer Regulator für die Oxydationsgröße der Gewehe, und giht auf stärkere Durchhlutung, die wohl vasomotorisch reguliert wird, größere Mengen ihres die Oxydationen steigernden Inkretce heraus. Dieses wieder wirkt auf Leher und Niere sebneller und etärker ein als auf die guergestreifte Muskulatur. Aher in den Muskeln eind andere Quellen von Energielieferung möglich, die beim Muskelzittern des Fröstelnden hesonders reichlich entstehen. Muß schnell beim Fieber die Temperatur in die Höhe gehracht werden, wenn wärmeregulatorische Zentren etwa ebemisch gereizt sind (Pyrifer), dann treibt das Zittern im Schüttelfrost, das Temperaturniveau im pathologischen Geschehen in die Höbe, während die Haut blaß wird und wenig Warme nach außen abgibt. Warmemengen werden als Ausgahen gespart, dabei zur Bebeizung des Organismue vermehrt produziert.

Wie oft hat die Klinik das erlebt, als noch die Baderbebandlung beim kontinuierlich hohen Fieber des Typhösen die übliche Bebandlungsart war: Wärmeentzug im kühlen Bade. Das Fieberdelirum verschwindet, der Appetit regt sich, aber wie schneil nach dem Bade ergreifen die vergifteten zentralen Schaltungen durch pyrogene Substanzen wieder ihre Maßregeln, und unter Zittern erreicht die Temperatur meist bald wieder ihre alte Hohe. Calorien wurden beim Wärmeentzug dieser antrpyretischen Therapie verschwendet, obwohl durch das Darniederliegen des Appetits der Kranke zu wenig calorisches Material zu sich nimmt. Er verbrennt dann eigene Körpersubstanz. Vom energetischen Standpunkte wieviel einlenchtender, die Erregung der Zentren, die die Temperatur regulieren, zu dämpfen durch verzettelte, also ständig wirkende Pyramidon- oder Chinindosen. So werden Calorien dem Kranken

des Gasaustausches fand. Es muß auch bei den regulativen Vorgängen an die Atemstörungen erinnert werden, die psychoneurotisch im großen hysterischen Anfall sehr markant sein können, als zugeordnete Ausdrucksform von Affekten, die ums für den Orgasmus hesonders geläufig sind. Die Überventilation kann emotionell so erhehlich werden, daß es nach E. Frank, Breslau, und anderen Autoren, so auch nach Untersuchungen Mandowskys¹ an meiner Klinik zur Senkung des Kalkspiegels zur Alkalose und zu Symptomen selbst ausgesprochener Tetanie kommen kann ("Überventilationstetanie").

Was den Wasser- und Mineralstoffierechsel angeht, so schienen die vegetativneuellen Regulationen ganz im Vordergrand des funktionellen Geschehens zu
stehen. Die rein hypophysäre Theorie des Diabetes insipidus war aher unzureichend, da dio Exstrpation der gesamten Hypophyse nicht regelmäßig zur
Polyurie führte, ebensowenig wie deren Atrophie in klinischen Fällen, vor
allem nicht hei der Simmonnschen Kachexie, die durch Hypophysenschwund
ausgezeichnet ist. Auch hringt Hypophysenextrakt nicht regelmäßig eine
Diuresehemmung hervor.

Die Rolle des Zwischenhurns, besonders des Tuher einereum, wurde deshalh mit Reeht hetont. Auf Einstich und Verletzung dort kann es zur Polyurie kommen, ja oft fur lange Zeit. Gerade Erkrankungen der Zwisehenhirnhasis führen mehr als die der Hypophyse zum Diabetes insipidus, so auch Schadelhasisfrakturen, luetische Erkrankungen und viele Andere mehr. Der Beweis für ein wasserregulierendes "Zentrum" ist aher durch die Versuehe von P. Tren-DELENBURG und Sato erschuttert, seit dort sekretorische Zellen nachgewiesen sind, die in ihrer Funktion identisch scheinen mit der Wirkung des Diurese hemmenden Hormons des Hypophysenhinterlappens. Der innersekretorische Anteil des Tuber einereum hypertrophiert bei Ausfall des Hinterlappens und kann dessen Hemmungsfunktion kompensieren. Die Störungen des Tuher cinereum können somit als Ausfallserscheinungen jenes die Diurese hemmenden Hormons aufgefaßt werden. Damit ist die zentral-neurale Regulation der Wasserdiurese wohl noch nicht endgultig erledigt (Leschke), denn mindestens hleibt auch weiter jener hormonale Apparat, wie die meisten hormonalen Steuerungen. wohl neurosekretorisch beeinflußt. Führt doch auch z. B. die Reizung des Nierenheckens oder der ableitenden Harnwege zu einer Wasserdiurese, die wohl nur neuroreflektorisch erklärt werden kann. Übrigens spricht einiges auch für em die Diurese forderndes Hormon, also einen chemischen Antagonisten (SCHLAYER).

An die Stelle begrenzter morphologisch-lokalistischer Denkweise ist die Erkenntuis des funktionellen weiteren Zusammenhanges zur Anerkennung gekommen.

Aber auch die renale Theorie des Diabetes insipidus, wie sie Erich Meyer vertreten hatte, kann nicht mehr nur lokalistisch auf die Niere bezogen werden. Beim Durstversuch bleibt die Hamkonzentration gering, so daß sogar eine

¹ Mandowsky: Zur Überventilation. Dtsch. med. Wschr. 1929, Nr. 28.

Wir lernten in der Magersucht einen Zustand kennen, bei dem vorwiegend durch Hypopbysenschwund wirklich eine Vita minima resultiert, mit sehr geringen Oxydationen und einer solchen Tendenz zur Kachexie, daß der Körpersehwund jeder Behandlung trotzt und der zugehörige Nahrungstrieb erlisebt, saben beim Voll-Basedow versehwenderische Oxydationen, die uns nicht wie eine Regulationsmaßnahme erscheinen, sondern als schwerste Störung gerade der Regulation.

Ich glaube nicht, daß wir hier weiterkommen, wenn wir die Erklarung, die Goldscheider für so viele Prozesse annimmt, in einem "Circulus vitiosus" sehen, sondern das Hormon, das ein wesentlieher Regulator für die wechselnden Oxydationsbedürfnisse der Gewehe ist, wird nicht um ein neues Gleichgewicht berzustellen, vermehrt ausgeschüttet, sondern das Wesen der Krankheit beruht gerade auf der abhanden gekommenen richtigen Dosierung des Hormons, die Überdosierung wird zur Katastrophe. Das ist der "Hyperthyreoidismus", den man schließlich auch mit demselben Recht als "Thyreotoxikose" hezeichnen kann, wie man bei Üherdosierung von Heilmitteln von ihren giftigen Wirkungen spricht. Unherührt von dieser Auffassung, die wir im Kap. 9 hesprachen, hleiht die Frage, aus wie vielen Ursachen heraus die Schilddüse zur vermehrten Ausschüttung und vermehrten Produktion ihres spezifischen, die Gewehsoxydationen in verschiedenem Grade steigernden Hormons kommt.

Auch die Atmung ist ein gutes Beispiel einer Regulation. Wir wissen, dsß die p_H des Blutes, abhängig von der CO₂-Anhäufung, für das Atemzentrum der adäquate Reiz ist, der die Inspiration auslöst, also steuert das Endprodukt der Gewehsatmung auf neuo O.-Zufuhr.

Hier ist es ein humorales Verhalten, das unmittelbar am so empfindlichen Atemzentrum angreift. In seinem periodischen Einwirken läßt es sich rein ohjektiv naturwissenschaftlich heschreihen, aber auch die subjektive Empfindung des regelmäßigen Atembedürfens im normalen Zustande des Wachseins erweist sich dem als völlig zugehörig. Der Gesamtvorgang der periodischen Atmung spielt sich auch obne Bewußtwerden von Lufthunger im Schlafe ab, er erfahrt in der Azidose des Komas die hesondere Vertiefung der Kussmaulschen Atmung, im Sinne des verstärkten Abrauchens der Kohlensäure zur Aufrechterhaltung des Säurebasengleichgewichts (Hyperkapnie). Er äußert sich weiter bei der Bronchiolusstenose, etwa beim Asthma bronchiale, als ein Ringen nach Luft, so daß der Kranke das Fenster aufreißt, "um mehr Luft zu bekommen", und wirkt sich bei schwerer Muskelarbeit oder bei Kreislaufdekompensierten in einem Verlangen nach sauerstoffreicher Luft aus, vor allem aber anch hier mit dem Ziel der CO2-Abdampfung. Es kommt also, objektiv betrachtet, zu einer Vermehrung der Exspirationsgröße wieder mit dem Abrauchen der Säure. Hier zeigt sich besonders die enge Verknüpfung der Impulse des visceralen Nervensystems und humoraler Vorgänge. So sind auch die Befunde von Kroetz interessant, der bei Vasomotorikern oder anderen Menschen mit unharmonischen, vegetativen Regulationen auch Störungen

Organfunktion hahen, so daß die veränderten Funktionsabläufe verstanden scheinen.

Was läge näher, um die unlösbare Verknüpftheit und die gegenseitige Weehselbezichung uns klarzumachen, wie das nur zu geläufige Beispiel des sympathischen Systems und des Adrenalsystems mit seinem Hormon, dem Produkt des Nebennierenmarkes, dem Adrenalin. Führt die Erregung des Sympathicus zur Ausschüttung des Adrenalins, so versetzt das Adrenalin andererseits den Sympathicus in Erregung und vieles, was wir bei emotionellen Zuständen körperlich beobachten, auch beim Schmerz, kann sehr wohl vorwiegend auf solche Sympathicuserregung und Adrenalinausschüttung bezogen werden.

Für jene Regulationen in der Not — "requirement" — sind auch die schon erwähnten Feststellungen von Kubelmann mir sehr wichtig, daß auf Insuln-Hypoglykämie der Blutdruck steigt, die Milz sich verkleinert, die Adrenaln-Lympbocytose einsetzt und das Adrenalinzitzern, was alles sich bei geeigneter Dosierung durch Sekalepräparate, Gynergen, das dem Adrenalin entgegenwirken kann, ausschalten lassen. Brandt und Katz hahen es durch ihre Prüfung am einen Test des Kaninchenohres fast zur Gewißheit gemacht, daß diese Erscheinungen, die teil haben am hypoglykamischen Sbock, wirklich durch Adrenalinausschüttung hervorgerufen eind. Wir deuten uns das so, daß in dieser Situation das Adrenalin mit seiner hyperglykämischen Funktion dann aus der Nehenniere ausgescluttet wird, wenn Insulin das Niveau des Blutzuckers gefahrdrohend senkt, daß es also hier wirklich wie ein antagonistischer Nothelier gegenüber der hypoglykamischen Gefahr auftritt. Diese Bezugnahme auf regulatorische Mechanismen scheinen uns das Eingreifen humoraler Regulationen hesonders einbeuchtend zu illustrieren.

Es ware reizvoll, in åhnlicher Weise auch sonst die Regulation auf ein Blutzuckerniveau näher zu schildern, welches der Organismus aufrechterhält, "damit" der Betriebsstoff des Lebens den Geweben schnell zur Verfugung steht, also besonders den Skelettmuskeln, bei denen oft Edle nottut, da sie nur hescheidene Reserven im eigenen Muskelglykogen besitzen, während die Leher von der Nahrung aus für ständigen Zufluß sorgt, — einreguliert wieder durch zentrale Steuerung wie humorale Einflusse und fermentative Vorgränge,

Es ist die Aufgabe der Zukunft, den Diabetes zu beschreiben als eine Störung dieser Regulierungen, und ihn von der Einseitigkeit zu befreien, daß er nichts sei als eine Hypofunktion des Pankreas (UMBER), in welche die Diabetes-theorie von heute durch die Triumphe der Insuliabehandlung verständlicherweise geraten ist Wir schilderten das Blutdruckniveau als ein Regulierungsprinzip der Steuerung in den Kapiteln vom Hypertonus, und meinten dort. daß auch pathologische Steigerungen regulierende Notbelfer sein können, wenn sie es sicher nicht immer sind.

Man muß immer wieder feststellen, daß humoral die Einregulierungen auf ein Niveau in der Organisation besteht, in dem Sinne, daß der Organismus, wenn ihn Vorgange aus dem Gleichgewicht bringen, bestrebt ist, zu jenem Niveau Retention harnfähiger Suhstanzen im Blute eintritt his zu uramieartigen Erscheinungen.

Der enge Zusammenhang zwischen der Salzkonzentration und der Wasserdiurese, der oft hesteht, dann aber auch völlig fehlt, hat schließlich Veiel veranlaßt, einen hyper- und einen hypochlorämischen Diahetes insipidus zu unterscheiden. Auch diese Hypothese ist jedoch sehr strittig.

Die Klinik darf aus allem jedoch entnehmen, daß zwischen der Regulation des Wasserhaushaltes, der Beeinflussung des Fett- und Kohlehydratstoffwechsels, auch des sonstigen Stoffwechsels, innige Wechselheziehungen hestehen, und sie wird es nur hegrüßen, wenn nieht jede Funktion an eine hestimmt lokalisierte Ganglienzellengruppe gebunden gedacht wird.

Es vollzieht sich in der Tat ein Kreislanf vegetativer Steuerungen, "indem kein Ende alzuschen ist", wie Kroetz es treffend formuliert hat. Seine umfassende Darstellung der allgemeinen Physiologie der autonomen Korrelationen im 1930 erschienenen XVI. Band des Handbuehes der normalen und pathologischen Physiologio muß ich hier hesonders hervorhehen, zumal es mir hier nur darauf ankommt, zu zeigen, wie wir üherall in der Klinik den Regulationshegriff henötigen.

Knoetz lat entwickelt, wie ionale Umstimmung andernd die Erregharkeit des Erfolgsorgans fur die Inkret- hzw. Nervenwirkungen heeinflußt und diese über zentrale Beeinflusung zu Inkretausschüttung und zentral hedingten korrelativen nervösen Impulsen führt. Unspezifische Hormone und spezifische Inkrete greifen ein in die Elektrolytverteilung an der Zelle und in den Sätten, ferner in die Erregharkeit der autonomen Peripherie für andere Hormone und Inkrete und für den Nervenreiz, sowie unter hesonderen Umständen in die Erregharkeit der autonomen Zentren. Schlußfolgerungen, wie sie namentlich die Theorie von Friedbicht Kraus und S. G. Zonder, vom vegetativen System nahelegen.

Wenn wir beschreibend lehren, daß die Ausschüttung des Schilddrüsenhormons von der Durchhlutung der Schilddruse ahhängt, daß die Hemmung der Diurese vom Hormon des Hypophysenhinterlappens und dem Tuher einereum ausgeht oder wenn wir die Wege kennen, welche die sekretorischen und motorischen Erfolgsorgane der Viscera verhinden mit den vegetativen Zentren in der Medulla und dem Zwischenhirn, wenn dort komplizierte Systeme von ühergeordneten Zentren angenommen werden, welche die Wärmeregulation, den Wasser-, Kochsalz-, Kohlehydrat-, auch Fettstoffwechsel heherrschen, so kann derjenige, der naturwissenschaftlich heschreiht, sehr wohl uns sehildern, wie wieder neural sowohl als humoral Regulationen anatomisch und physiologisch zu postulieren sind, die spielen müssen, damit es zu diesen Erscheinungen kommt. Man gibt sich zufrieden, - wenn man die Affektsituation in Zusammenhang mit Gedanken, Vorstellungen und der Sinnsetzung von Erlebnissen beiseite läßt (siehe Kap. 16) -, zu wissen, daß zahlreiche anatomische Verhindungen vom Cortex cerebri zu jenen vegetativen Zentren laufen und daß von diesen aus zentrifugal Sympathicusimpulse und solche des Parasympathicus gehen, die jene festgestellten Einflusse auf die

Organfunktion haben, so daß die veränderten Funktionsahläuse verstanden scheinen.

Was läge näher, um die unlösbare Verknupftheit und die gegenseitige Wechselbeziehung uns klarzumachen, wie das nur zu geläufige Beispiel des sympathischen Systems und des Adrenalsystems mit seinem Hormon, dem Produkt des Nehennierenmarkes, dem Adrenalin. Fahrt die Erregung des Sympathicus zur Aussehüttung des Adrenalins, so versetzt das Adrenalin andererseits den Sympathieus in Erregung und vieles, was wir bei emotionellen Zuständen körperlich hechachten, nuch heim Schmerz, kann sehr wohl vorwiegend auf solche Sympathieuserregung und Adrenalmausschüttung hezogen werden.

Für jene Regulationen in der Not — "requirement" — sind auch die sehon erwähnten Feststellungen von Kugelmann mit sehr wichtig, daß auf Insulin-Hypoglykämie der Blutdruck steigt, die Milz sich verkleinert, die Adrenalin-Lymphoeytose einsetzt und das Adrenalnzittern, was alles sich bei geeigneter Dosierung durch Sekalepräparate, Gynergen, das dem Adrenalin entgegenwirken kann, ausschalten lassen. Brandt und Katz haben es durch ihre Prüfung am einen Test des Kaninchenohres fast zur Gewißheit gemacht, daß diese Erscheinungen, die teil hahen am hypoglykämischen Shock, wirklich durch Adrenalinausschuttung hervorgerufen sind. Wir deuten uns das so, daß in dieser Situation das Adrenalin mit seiner hyperglykämischen Funktion dann aus der Nebenniero ausgeschüttet wird, wenn Insulin das Niveau des Blutzuckers gefahrdrohend senkt, daß es also hier wirklich wie ein antagonistischer Nothelfer gegenüber der hypoglykämischen Gefahr auftritt. Diese Bezugnahme auf regulatorische Mechanismen scheinen uns das Eingreifen humoraler Regulationen hesonders einbeuchtend zu illustrieren.

Es wäre reizvoll, in ähnlicher Weise auch sonst die Regulation auf ein Blutzuekerniveau näher zu schildem, welches der Organismus aufrechterhält, damit" der Betriehsstoff des Lebens den Gewehen schnell zur Verfügung steht, also hesonders den Skelettmuskeln, hei denen oft Eile nottut, da sie nur hescheidene Reserven im eigenen Muskelglykogen hesitzen, während die Leber von der Nahrung aus für ständigen Zulluß sorgt, — einreguliert wieder durch zentrale Steuerung wie humorale Einflüsse und fermentative Vorgange.

Es ist die Aufgahe der Zukunft, den Diabetes zu heschreihen als eine Störung dieser Regulierungen, und ihn von der Einseitigkeit zu hefreien, daß er nichts sei als eine Hypofunktion des Pankreas (Umner), in welche die Dinhetestheorie von heute durch die Triumphe der Insulinhehandlung verständlicherweise geraten ist. Wir schilderten das Blutdruckniveau als ein Regulierungsprinzip der Steuerung in den Kapiteln vom Hypertonus, und meinten dort, daß auch pathologische Steigerungen regulierende Nothelfer sein können, wenn sie es sieher nicht immer sind.

Man muß immer wieder feststellen, daß humoral die Einregulierungen auf ein Niveau in der Organisation hesteht, in dem Sinne, daß der Organismus, wenn ihn Vorgänge aus dem Gleichgewicht hringen, hestreht ist, zu jenem Niveau zurückzukehren. Mag man dabei an den Blutzuckerspiegel denken, an die Molenkonzentration im Plasma oder welehe Bestandteile sonst, die als Konstanten im Blute vorhanden sind. Analoges gilt von der Einstellung auf das in letzter Zeit soviel hearbeitete Säurehasengleichgewicht. Wir kennen die Regulationen, durch die heim Auftreten saurer Stoffwechselprodukte, etwa der Milehsäure im Muskelstoffwechsel oder der sauren Ketonkörper im Fettstoffwechsel, der Organismus schnell Regulierungen vornimmt durch das Ahrauchen der Kohlensäure. Außerdem ist er aher gesichert durch eine Reihe von Möglichkeiten der Pufferung, so daß auch mit saurer und alkalischer Kost die $p_{\rm R}$ im Blute aufrechterhalten hleiht, auch durch die Alkalireserven der Gewehe. Analoge Einstellungen auf eine Konstante gelten also hier gerade wie bei Körpertemperatur und Blutdruck.

Wir können diese Einregulierungen, und es bestehen noch sehr viel mehr solche Konstanten, man denke an HENDERSONS Normogramm (weil Isotonie, Isoionic und Isohydric im Blut einander zugeordnet sind), kausal naturwissenschaftlich beschreiben, ja vieles erklären his in alle Einzelheiten des Geschehens hinein, sei es neural von afferenten Bahnen aus zu den zentralen Schaltungen und efferent his zu Erfolgsorganen hin. Ehensooft sehen wir mit ihnen unlöshar verknüpft humorale Selhststeuerungen und wissen, welche Regulationsmaßnahmen ergriffen werden, wie reguliert wird. Wir fanden, daß in der Pathologie die Regulierung auf ein anderes Niveau durchaus nicht immer ein Ausgleich ist, also eine "Eu"-Regulation, die einen Schaden ausgleicht. Aher wenn diess kompensierende Vorrichtung nachweishar ist, erscheint auch sie notwendig, ja nutzlich ausgleichend im pathologischen Geschehen, wie die Notreparatur in einer menschlichen Werkstatt. Wir durfen, wie mir scheint, als hiologisches Ziel, die Aufrechterhaltung einer Ichensnotwendigen Funktion nicht ühersehen, denn nur diese Betrachtungsweise versetzt uns in die Lage, eine ganze Reihe von Verhaltungsweisen der funktionellen Pathologie zu verstehen, welche uns aufzeigen gerade wie beim Normalgesehchen, daß der Organismus als geschlossene Einheit auch unter erschwerenden Bedingungen den Anforderungen gerecht wird, die seine Existenz und seine Erhaltung auch gegenüher der Umwelt gewährleistet. Solche Hypothesen sind voll gereehtfertigt, wenn sie zu Feststellungen fuhren, die sonst nicht einheitlich zu erfassen sind.

Weizsacker sagt, wenn wir finden, daß die Blutreaktion die Atemexkursion, die Atem-exkursion die Blutreaktion wechselseitig hegrenzt, daß also
autoregulatorisch ganz wie heim alten Zentrifugalregulator der Dampfmaschine
eine Niveausteuerung stattfindet, dann empfiehlt es sich, von Selbststeuerung
auf ein Funktionsniveau zu sprechen. Diese Regulation leiste also die Wiederherstellung eines Ausgangszustandes nach Störung aller Schwankung.

Aher unter Regulation sei mehr zu verstehen, namlich die Anpassung an die stets neuen und immer wieder anderen Situationen von Innenwelt und Umwelt. Nicht die Identitat, sondern gerade die Variabilität der Zustände ist das, was wir verstehen wollen.

Betrachten wir einen Entzundungsherd im Gewehe, so drängt sich uns die Entfaltung des Gesetzmäßigen auch zum Einmaligen oder Einzigartigen auf. Ein lokalisierter Schaden trifft ein Gewebe, die Antwort ist die entzündliche Reaktion. Leukocyten oder auch bewegliche Gewehszellen, Histiocyten wandern dorthin, hilden einen Demarkationswall. Die Capillaren machen die hekannten entzündlichen Veranderungen durch, ein zellreiches Exsudat wird in das geschädigte Gewebe gesetzt. Der Herd heteiligt sich nicht mehr am allgemeinen oxydativen Gewehsverhalten, Sauerung im Gewehe tritt auf, wohl nicht nur als Produkt der entzündlichen Zellen, die den Zucker in Milchsaure verwandeln, Die Zellen gehen an ihrem eigenen Prodnkt zugrunde, und das Gewehe zerfällt nekrohiotisch, der nicht mehr lehensfähige Gewehsanteil wird, etwa hei einem Furunkel, abgetrennt, das Gewehe abgestoßen, der Organismus verzichtet auf dieses unbrauchbare Gewebsgebiet, opiert es auf, um das Ganze zu erhalten. Ungefähr so hat sich Rössle ausgedrückt, als Kempner und Peschel die Ergebnisse vom Stoffwechsel im abgeschlossenen Entzundungsraum vortrugen, die ohen (Kap. 7) geschildert sind. Ist diese teleologische Diktion nur eine façon de parler oder hringt sie uns nicht allein ein Verständnis des Gesamtvorganges, den wir analytisch heschreihend nicht erhalten? Dabei sind wir die letzten, die nicht verlangen, wie gerade jene zahlenmäßigen exakten Ergehnisse zeigen, daß möglichst jede einzelne Phase kausal heschriehen wird, das morphologisch cellulare Geschehen als lebendiges Funktionsverhalten, und ebenso das chemische Geschehen mit seiner Wandlung, dem Absinken der Werte für Zucker, der Ahnahme des Bicarhonats im ahgeschlossenen Entzundungsraum, weiter der quantitativ erfaßten Werte der Milchsaure, die aus dem Zucker entsteht, und nedlich der p_m, die hier nicht wie im zirkulierenden Blute hei ihrem physiologischen Niveau hleiht, sondern Werte erreicht, die mit dem Lehen des Gewehes unvereinhar sind. Nur die kausalen Reihen von Feststellungen fuhren zu neuen ohjektiven Befunden auf biologischem Gehiet; - aher die Problemstellung geht aus von der finalen Frage: Zu welchem Ziel wird gesteuert?

So werden also zur Erhaltung des ganzen Organismus selhst Gewehsteile preisgegehen. Ich verweise auf Volharder Referat (Internistenkongreß 1932), in dem er ausgeht von jenen Studien August Biers (1897) üher die Entstehung des Kollateralkreislaufs. Die reaktive Hyperame nach Kreislaufunterhrechung kommt auch nach Durchschneidung aller Nerven zustande. Bier entwickelte aus diesen Feststellungen den Begriff des "Blutgefühls" der Gewehe, deren Gefäße sich dem arteriellen Blut offnen, dem venösen verschließen sollen. Daß solchem Ausdruck hiologische Forschung mit Widerstand hegegnete, ist wohl verständlich. Volhard meint, daß die teleologische Fassung die alte "Attraktunstheorie" nun in die kaussle Form gehracht hat (Erbeuer 1917): ein tätiges Organ scheidet Stoffwechselprodukte aus, die gefäßerweiternd wirken. Unter den Bedingungen optimaler Sauerstoffzuführ verengern sich die kleinen Gefäße. Die Offnung der Capillaren und dee Einstellung ihrer Weite auf den Bedarf des Gewehes geschieht unter dem Emfluß kreislaufwirksamer Stoffwechselpro-

dukte der Zelle, die in der terminalen Stromhahn offenhar unahhängig vom Nervensystem sind, während wohl die größeren Gefäße neural reflektorisch gesteuert werden, so hei der Wärmeregulation (Rein). Sind jene humoralen chemischen Regulationen in der terminalen Strombahn über das physiologische Maß hinaus gesteigert, so entstehen Reaktionsformen, die einerseits die Zellen sehädigen und andererseits Ühergänge zur entzündlichen mesenchymalen Reaktion aufweisen. Voluard weist auf jene dreifache Reaktion der gereizten Haut von Lewis hin, die chemischen Charakters ist und eine längere Latenzzeit hat, so daß offenhar mit zunehmender Gewehsschädigung ein gefäßerweiternder Stoff frei wird, der sieh durch Diffusion aushreitet (Histamin-ähnlich oder Histamin selhst). Eingehender sind diese humoralen Reaktionen in jenem Referat Vol-HARDS zusammengestellt, uns belehren sie, daß neben jener teleologischen Erklarung - der großen Konzeption Biers vom "Blutgefühl" - wir immer noch zu fragen hahen, mit welchen Mitteln - hier also wirklich mit chemischen Stoffen der Organismus das erreicht, was physiologisch fur ihn notwendig ist und dessen Übersteigerung zur pathologischen Reaktion, also der Entzündung und dem Gewehsschaden, führt. Es kommen mir diese nötigen Einzelfeststellungen vor wie die Ermittelung von Ausführungshestimmungen, üher deren Vielheit das einheitliche Ziel der Organisation nicht vergessen werden darf.

Auf dem neuralen Gebiete sind viel erschütternder als auf dem humoralen die Grundfesten der noch herrschenden Lehre im Wanken. Es wird zur Zeit ein Kampf geführt, der zeigt, daß das Schema Reiz und Reizbeantwortung nicht ausreicht und daß zwischen dem Element des Reflexes und der biologischen Leistung eine

Kluft sich auftut.

Was Pawlow geleistet hat, indem er zum physiologisch vorgebildeten Reflex, dem unhedingten, den "hedingten" Reflex hinzufügte und damit ein riesiges, experimentell so exaktes, Material durch sich und seine Schule uns gah, hleiht eines der größten Verdienste experimenteller Physiologie. Aher was in genialer Konsequenz mit ungeheurer experimenteller Stützung durchgeführt wurde, erscheint doch jetzt unter isolierenden, kunstlichen Bedingungen gewonnen, jeder Versuch gewissermaßen einen Grenzfall darstellend. Für jeden Einzelversuch bleiben die von ihm nachgewiesenen Gesetzmäßigkeiten hestätigt, seine Leistung wird an sich nicht dadurch geschmälert, daß Pawlow in einer zu starken Verallgemeinerung alle Funktionen der böheren Tiere und so offenhar auch des Menschen auf ienes Schema Reiz und Reizbeantwortung zurückführen wollte. Es fügen sich aber bei der Betrachtung des Gesamttieres und am deutlichsten der des Menschen, als für diese Probleme kompliziertesten Saugetieres, Beobachtungen hinzu, fur welche jenc festgestellten Gesetzmäßigkeiten sich nicht als ausreichend erwiesen haben, weil in der Gesamtheit des Organismus Reaktionen auch ganz anderer Art erfolgen. Wir müssen heute mit manchen Kritikern — am intensivsten hat es jüngst wohl ERWIN STRAUS rein literarisch kritisch getan — zugeben, daß die Verallgemeinerung der Deutung der Versuchsergebnisse von Pawlow weit über das hinausgegangen ist, was sie besagen.

Die Ergebnisse unter den gewählten isolierenden und damit kunstlichen Versuchsbedingungen sind unbestreitbar und werden nicht von der Kritik berührt. Wir dürfen auch nicht glauben, daß durch eine überwertende Betonung der "Ganzbeit" von allem durch isolierende Versuche Ermittelten abgesehen werden darf, denn wir geraten sonst in die ungeheuere Gefahr, unpräzise, verwaschene Begriffe zu gewinnen und präzis Forschungsergehnisse als Befunde gering zu achten.

Die Frage der "Zentren" vor allem ist heute fast ungewisser und undurchsichtiger dem je. V. v. Wrizsaecker hat in seinem Referat über die Neuroregulation auf dem Wiesbadener Internistenkongreß 1931 das Jacksonsche Wort
von der Bekämpfung der "Zentrenhierarchie" wiederholt und mit Nachdruck
auf die schon von Magnus erbohenen Einwände hingewiesen, daß man aus den
Ersebeinungen nach Zerstörung einer Hirnstelle nichts Sicheres auf die Frunktiodieser Stelle schließen könne. Nicht die Funktion des zerstörten Bezirkes, sondern die regulativen Ersebeinungen des nichtzerstorten konnten durch den Ausfall erschlossen werden. Aber auch das wird fast unmöglich, da eben mit dem
Ausfall eines Bezirkes sofort der regulative Funktionswandel der übriggebliehenen
eintritt und so auch dessen ursprüngliche Funktion nicht mehr erkennhar ist.

Wie ein Modellversuch zur Frage der zentralen Regulation hat sich immerhin noch die Klinik der Encephalitis erwiesen: es wurden zahlreiche Fälle beschrieben, hei denen postencephalitisebe endokrine Störungen, wie Basedow, Fettsucht oder Polyurie auftraten, auch Steigerungen des Grundumsatzes ohne Basedowsymptome. Das Salhengesicht des Parkinsonismus weist auf veränderte Talgdrüsensekretion der Haut hin, und vor allem ist fur die Rolle des Muskeltonus in Beziehung zu den striären Zentren ein großes klinischea Material beigebracht worden — auch hier spielt die vegetativ-neurale Steuerung sicher die größte Rolle (siehe F. H. Luwys Monographie). Bei dieser Auffassung darf aber nicht ühersehen werden, daß es ehense einseitig ware, wie das Erfolgsorgan in den Vordergrund zu rücken, dies nun mit jener Differenzierung und Verknüpfung der Steuerungen durch "Zentren" zu tun

Fur die Klinik wird allenfalls in der Medulla oblongata noch topisch der vegetative Vaguskern von Wichtigkeit hleihen in sennen Beziehungen zu den Bauchorganen, so der Magen-Darm-Innervation, während die Beziehung zur glatten Muskulatur der Luftwege und damit etwa zum Husten anatomisch gar nicht klar ist. Auch die Ursprungsstellen der herzhermenden Vagusfasern sind noch umstritten, am wahrscheinlichsten haben sie alle Beziehung zum dorsalen Vaguskern Strittig ist auch jene zentrale Regulierung, die von BRUSSEN, DRESEL und F. H. Lewy in die Formatio reticularis verlegt wird, wie der Wasserhaushalt in der Medulla ohlongata von JUSGMANN und MEYER im vegetativen Vaguskern angenommen wird. SPIEGEL, dem wir wohl die beste, kritische Darstellung über "die Zentren des autonomen Nervensystems" verdanken und dessen Darstellung wir hier folgen, meint auch in bezug auf die bekannten aszenderenden Degenerationen von Zellgruppen in jenem Kerngebiet, die BRUSSEN, DRESEL und F. H. Lewy heschrieben haben: "Von einem Beweise

der Annabme, daß der sympathische Acceleranskern, bezüglich das bei der Piquûre getroffene Zentrum der Nebenniereninnervation im Bereich des dorsalen Vaguskernes liege, sind wir noch weit entfernt."

Es mag die anatomische Betrachtungsweise vielleicht üher Zentren der Speiebel- und Tränensekretion manebes aussagen können, die lokalistische Schlüsse zulassenden Beobachtungen am Menschen sind in dieser Richtung sehr spärlich. Ebenso wissen wir niebts Endgiltiges über die Vasomotoren- und Sebweißzentren, die in der Medulla gesucht werden. Kann auch die Existenz eines rhombencephalen Vasomotorenzentrums nach Tierversueben als erwiesen gelten, das den Ursprungszellen des Nervus splanchnicus übergeordnet scheint und auf reflektorische und hämatogene Reize mit Änderungen des Blutdrucks durch Beeinflussung des Splanchnieustonus zu reagieren vermag, so liegen doch wieder ausreichende Beweise für die Existenz spezieller vasodilatatorischer Zentren nach Spiegel nicht vor: "Besonders schwierig ist die Frage nach der Existenz hesonderer Stoffwechselzentren in der Medulla oblongata zu beantworten, bier muß man sich vor allem vor Augen balten, daß die Störungen in bestimmten Stoffwechselvorgängen bezüglich in der Funktion bestimmter Organsysteme nach Einstieben an verschiedenen Punkten des Ventrikelbodens noch lange keinen Beweis dafür darstellen, daß in dieser Region spezielle "Zentren" der gestörten Funktion oder Systeme liegen." Auch Spiegel bezweifelt, daß alle jene Einzelfunktionen des klassischen Zuckerstiches wie der neueren Salz- und Harnsäurestiche - auf eigene Zentren zu beziehen sind und vermutet, daß etwa Wärmezentren und gewisse Stoffwechselzentren als weitgebend identisch aufzufassen sind. So ware denkbar, daß der Glykogenabbau durch die Leber vom dieneephalen Wärmezentrum beeinflußt wird, und daß enge Beziehungen zwischen den diuretischen, den Stoffwechselwirkungen bei zentralen Reizen und dem Wasserbindungsvermögen der Gewehe besteben. "Die Abgrenzung von Zentren fur einzelne Teilfunktionen muß daber als durchaus künstlich bezeichnet werden" (Spieget).

Man latte jene "Zentrenhierarche" aufgestellt mit dem Prinzip der Überund Unterordnung. Es zeigte sich, daß, wenn man von einem peripheren Phänomen ausging und zentral in der Betrachtung fortschritt, um so mehr zentrale Stellen gefunden wurden, welche das periphere Phänomen beeinflussen. Für die gewöhnliche Bewegung eines Skelettmuskels, so sagt v. Weizsäcker, giht man 10—12 zentrale Orte der Beeinflussung an. Man hat Stufen fortschreitenden Funktionswandels hei grohen Läsionen verwechselt mit einer Vielheit von Regulationszentren. Der Ausfall definiert nicht die Funktion der zerstörten Region. Wir lernen das Ühnggehliehene, Nichtzerstörte, und dessen jetzige Funktion kennen. Umbau der Funktion tritt dort ein, wo nichts zerstört wurde (MONAKOW, GOLDSTEIN). HILLERS Kritik am sog. Zuckerzentrum scheint auch mir zutreffend und in dieser Richtung einen wesentlichen Schritt nach vorwärts zu bedeuten. v. Weizsacker schließt, daß es sich nicht um Regulationszentren handele, sondern hei jenen zerstörenden Experimenten am Gehirn, wie auch bei den Hinverletzten Golnsteins, um verschiedene Grade des Funktionsahbaus, nicht

also allein um ein lokalistisches, sondern um ein funktionelles Prinzip. Als Goldstein die Sprachstörungen seiner Hirnverletzten untersuchte, scheiterte er an der lokalistischen Zentrenlehre, wie sie von Broch his zu Werntoke und weiter bis zur Gegenwart von Kleist entwickelt ist, sieher gerade, weil die Sprache auch akustische Ausdrucksform ist für psychische Erlebnisse. Goldstein meint, daß nach Zerstörung von Hirnprovinzen sich eine neue Gesamtsituation aus dem, was dem Kranken verblieben ist, gebildet hat. Seine veränderte Ausdruckssituation entspricht beim Hirnverletzten einer neuen veränderten hiologischen Person.

Niehts anderes ist es ja anch, wenn F. H. Lewy an meiner Klinik später zeigte, daß die durch Zerstorung gewisser Hirnteile beim Versuchstier schembar zentral ausgelosten, veränderten Stellreflexe sich auch beim gesunden Tier, etwa durch Anhringen einer Klemme an der Haut (Schmerz), oder allein schon durch Änderung der Korperhaltung hervorrufen lassen. Karl Ludwig hat einmal gesagt — Magnus-Leyy hat datan erinnert —, daß jene Experimente ihm vorkämen, als wenn man auf ein feines Uhrwerk mit einer Pistole schosse, um an den entstandenen Störungen die Feinmechanik des Uhrwerks zu begreifen. Die komplizierte Koordination vegetativer Funktionen, die im "Funktionsplan" des Gesamtorganismus liegen und gerade auch die Koordination der Stoffwechselvorgänge kann nicht nur lokalistisch erfaßt werden; wenigstens bietet das vorliegende experimentelle und das am Menschen gewonnene pathologisch-kasuistische Material hierfur keine ausreichenden Grundlagen.

Damit wird die Bedeutung etwa des Hypothalamus für die Stoffwechselvorgänge keineswegs bestritten. Seben wir doch gerade, etwa bei psychomotorischen Erregungen, die enge Zusammengehörigkeit von Pupillenerweiterung, Pulsbeschleunigung, Gefäßverengerung mit Blutdruckanstieg, Splanchnicuswirkung auf die Eingeweide, vermehrte Schweißdrüsentätigkeit, Adrenalinausschuttung ins Blut im Sinne einer veränderten Gesamtsituation, bei der gerade das sympathische Nervensystem in Erregung versetzt ist, wie Weinbero annimmt, unter Erhöhung des Bewußtsemsniveaus. Im Schlaf käme es dagegen umgekehrt zu einem Zurucktreten der sympathischen Erregharkeit unter vorwiegend parasympatischen Erscheinungen, ohne daß wir aher diese antagonistische Deutung zu weit treihen durften (H. Zonders Studien aus der allerletzten Zeit üher die Bromwanderung im Zwischenhirn während des Schlafes), auch vergesse man nicht, daß CO2 ein Auslöser ist für Sympathicustonus.

Als Albergoht Bethe bei Wasserkäfern verschiedene Extremitäten amputierte, stellte er fest, daß unmttelhar danach so schnell Umstellungen in den Beinhewegungen erfolgen, daß von einem "Erlernen", etwa im Sinne des hedingten Reflexes, nicht die Rede sein kann. Beine, welche normalerweise abwechselnd tätig sind, werden zu Partnern, Kiefertaster heim Taschenkrebs, die normalerweise an der Forthewegung ganz unbeteiligt sind, werden zum Laufen benutzt. "Sinnvoll" erscheinende Änderungen in der Reihenfolge treten hei jeder ver-

änderten Gangart der Extremitäten ein, auch dann, wenn die höheren Zentralorgane ausgesehaltet sind. Die Umstellungen der Koordination können nicht erklärt werden durch die Annahme hesonderer für diesen Zweck vorhandener Zentren. Dazu ist die Zahl der Umstellungen viel zu groß. Bettle sprach daher zunächst nur von der "Plastizität" der Nervensuhstanz. Er hat jetzt eine Erklärung gefunden, die uns als eine kausale hefriedigen mag, und die sich bemüht, die finale Betrachtungsweise auszusehalten, obwohl mir kein Zweifel möglich scheint, daß diese hinzugefügt werden muß, um den kausal erklärten Vorgang erst vollwertig zu hegreifen.

Betthe sagt: "Eine Reiho von Tatsachen nötigen uns ... den hisherigen Begriff des Zentrums, d. h. zentrale Einrichtungen mit spezifischen und unveränderlichen funktionellen Eigenschaften fallen zu Jassen. Nicht einmal die primären Kerne der effektorischen (und wohl auch der rezeptorischen) Bahnen besitzen eine Spezifität für die von ihnen aus innervierten Organe, denn sie ühernehmen andere Funktionen, wenn sie auf dem Wege der Nervenkreuzung mit anderen Organen in Verbindung gehracht werden. Im funktionellen Sinn muß der Begriff Zentrum fallen, im topographischen Sinne kann er heihehalten werden."

"Die Koordination kann nicht in einer anatomisch im einzelnen festgelegten Organisation ihren Sitz hahen, denn sie kann sich heim Wechsel äußerer oder innerer Bedingungen schlagartig (oder auch langsam) verändern und vollständig umstellen; ja sie ist schon unter normalen Verhältnissen in einem dauernden Wechsel begriffen. Alles sprieht dafür, daß die Koordination keinen festen Sitz hat, sondern eine funktionelle Erscheinung ist, die sich auf einem ziemlich primitiven und wenig geordneten System von Leitungswegen zwischen Receptoren und Effectoren abspielt..."

"Die hesonderen Charaktere der Gesamtorganisation eines Tieres scheinen mehr von den Eigenschaften und der Anordnung der peripheren Organe abzuhängen als von den Qualitäten, die das Zentralnervensystem mit sich hringt..."

Bethe will zwar die Eigenschaften des Zentralnervensystems, namentlich den Reichtum der vorhandenen Verhindungsmöglichkeiten für das Gesamtgeschehen nicht gering achten, aher er heht doch hervor, daß man die Fähigkeiten des Zentralnervensystems überschätzt und seine einzelnen Teile in zu hohem Mäße mit besonderen Eigenschaften ausgestattet gedacht hat.

Bethes Prinzip der "gleitenden Koppelung" führt ihn zu dem Schluß, daß jedes Geschehen an einem Ort Rückwirkungen auf alle anderen Orte ausübt, "d. h. jedes Geschehen muß sich mit jedem anderen in Beziehung setzen. Wenn dies aber in aller Strenge zutrifft, dann ist es ausgeschlossen, daß zwei Dinge zu gleicher Zeit geschehen, die nicht in einem inneren Zusammenhange miteinander stehen".

v. Weizsäcker meint, wenn wir nur Selbststeuerungen auf ein Funktionsniveau besäßen, so wären wir lebensunfähig, wenn sich alles nur in festgebahnten Reflexen und Reaktionen abspielte: an einer ersten neuen Situation wurden wir scheitern. Je durehhrechharer die nivellierende Autoregulation, um so größer der Kreis der Lchensmöglichkeit, während die Invariahilität der Funktion gerade den krankhaften Zustand oft charakterisiert, etwa hei einer Lähmung.

Vom Tierexperiment ausgehend geht der Physiologe Buytenpijk (Groningen) noch einen wesentlichen Schritt weiter in seinem Kampf gegen das Schema Reiz und Reizheantwortung, wenn er meint, "es gelingt nieht so leicht, ein organisches Gehilde soweit zu mißhilden, daß es sich vollkommen der Reflexlehre anpaßt". Wenn man die Handlungen eines intakten Tieres untersucht, zeigt sich sofort - so sagt er - daß es unmöglich ist, sie als Kettenreflexe, als hedingte Reflexe, als automatische Vorgange zu verstehen, und die Bildung neuer Gewohnheit auf Assoziation, Bahnung und Hemmung zurückzufuhren. Ja, sogar zwei ganz verschiedene kampfende Tiere, z. B. Mungo und Kobra, hilden in der Vollendung, welche das rein tierische Lehen in vitalen Funktionen üher das Menschliche herausheht, eine Einheit, so geschlossen wie Glieder eines einzigen Individuums. Im hewegten Film erweist BUYTENDIJK den erstaunlichen Zusammenhang dieser heiden kampfenden Tiere, "wobei nicht nach der Latenzzeit der Bewegungen des einen eine Reaktion des anderen folgt, sondern wohei die Tiere wie zu einer neuen organischen Einheit vereinigt sind". In der Fulle und Einheit des Lehens scheint ihm die Zweiheit selhst von Suhjekt und Ohjekt zu fehlen, Tier und Umwelt ist eine einzige organische Einheit. BUYTENDIJK folgt, wie Goldstein, hier ganz, unseres Erachtens zu weitgehend, der Gestaltstheorie der Berliner Psychologenschule.

Es kommt nach v. Weizsäcker nicht so wesentlich darauf an, zu erfahren, daß fünf oder siehen verschiedene Reflexe etwa an einer Inspirationshewegung zusammenwirken, sondern alles kommt darauf an, das Formprohlem zu verstehen, wie eine Lehensgestalt auf die andere folgt. Das einfache Kausalschema, so sagt er, versagt schon gegenüher der klaren Frage: "Wer reguliert wen?"

Weizsäcker mochte jeden hiologischen Akt geschlossen aus sich selhst heraus zutreffend erfahren und darstellen und nennt die Einheit und Eigenheit des Organischen den "Gestaltungskreis", nicht aber schließt er sich der Gestaltshypothese an, in der er eine parallelistische Wendung sieht. Auch andere Kritiker der zur Zeit so aktuellen Gestaltstheorie werfen ihr im Ganzheitshegriff eine leere Abstraktion vor mit einem energetischen Physikalismus, gerade dadurch, daß auch fur die Physik "physikalische Gestalten" angenommen werden, die auch mir in einem ganz anderen Prohlemkreis zu liegen scheinen. Dennoch haben diese Auffassungen auch die Biologie weitgehend hefruehtet, selbst wenn sie fur uns nur das Eine klargestellt hatten, daß der Organismus nicht "additiv" wie eine Summe zusammengesetzt ist aus einzelnen Teilen, sondern daß im Zusammenwirken der einzelnen Teile ein untrennbares Ganze gegeben ist. Diese neuen Anschauungsarten der Klinik nahezuhringen, war mein Motiv, als ieh für die inneren Mediziner im Frühjahr 1931 in Wiesbaden jene Referate erbat uber die "Neuroregulation", aus denen hier vieles entnommen ist. Ich glauhe. daß das damals noch kaum Verstandene zu einem Wendepunkt im klinischhiologischen Denken werden muß, weshalb ich es bier interpretiere. Es scheint mir kein Zufall, sondern Zeitströmung, wenn der Physiologe Rein auch hei einem Kreislaufproblem Verwandtes fur die Frage der vasomotorischen Regulierungen vertrat, indem er einen physikalischen Funktionalismus auflöste und hei der vasomotorischen Regulierung davon nusging, daß die Kreislaufregulation dazu dient, drei ganz verschiedene Leistungen zu regulieren, nämlich den Blutdruck, die Organ- speziell die Muskelarbeit und die Wärmeahgahe, und nun den Wettkampf und Ausgleich in diesen verschiedenen Aufgahen analysierte. Eines wird dahei klar, daß die hiologische Wirkliehkeit eine so abstrakte Unterscheidung, wie wir sie oben noch didaktisch entwickelten, nämlich die eines Stoffwechsel-, Zucker-, Wärme-, Blutdruck-, Atmungszentrums usw., nicht zuläßt, nnd daß sich der Sinn dieser Abstraktion aufzulösen heginnt, wenn jeder einzelne dieser Berciehe die anderen mit umfaßt, sie heeinflußt und von ihnen heeinflußt wird.

Oft genug erkennen wir im Krankhaften die Steuerung auf ein neues, den Sehaden reparierendes Niveau und heobachten etwa beim Klappenfehler die Umformung, die der Motor erfahrt zum Ausgleich des Ventilsehadens, als wenn der Organismus scine Reparaturwerkstatt in sich trüge. Gehört doch zum erhöhten Blutdruck, wenn er mechanische Folge ist des Widerstandes in der Peripherie, ein kräftigerer linker Ventrikel als Triebwerk des zu fördernden Blutes, es ist also, als ob die Organisation einen neuen Motor mit einer stärkeren PS-Zahl eingesetzt hätte, wenn wir den Vorgang mit dem primitiven Verfahren einer menschlichen Autowerkstätte vergleichen. Die naturwissenschaftliche Forschung fragt, welchs Reize es sind, die beim ausgewachsenen Organismus diese Hypertrophie des linken Ventrikels vollziehen und findet, wie wiederholt erwähnt wurde, daß offenbar die Anspannung gegen die erschwerte systolische Klappenoffnung der Aorta jene Verstarkung und Verdiekung der einzelnen Herzmuskelfasern hervorruft (Bohnenkamp). Mir scheint hierdurch nur die eine ganz wesentliche, kausale Betrachtungsweise des Geschehens erklart zu sein, wahrend man so gern jene andere ühersehen will, weil sie uns einen Hinweis gehen könnte, den anzuerkennen wir uns entziehen, um unser gegenwärtiges naturwissenschaftliches Welthild nicht zu stören. Aber es muß dennoch gesehen werden, daß, wenn die Organisation auf die größere Anforderung der Leistung des Motors nicht mit der Verstärkung des Motors reagieren würde, der Kreislauf versagen wurde. Ohne daß wir es uns eingestehen, drückt aich niemand in der Klinik anders aus, als daß das Herz dem Klappenfehler oder dem erhöhten Blutdruck sich angepaßt hat. Auch die morphologische Änderung, die bis zu einer Verdoppelung und mehr der Wanddicke des Ventrikels führt, wie zu einer Vergrößerung seines Rauminhaltes, ist der nenen mechanischen Forderung für das Verhalten des Gesamtkreislaufs angepaßt, die gestörte Funktion selhst wirkte umgestaltend, den Ausgleich wieder herstellend - Kompensation.

Wie heim Kreislauf waren analoge Beispiele ins Ungemessene zu häufen, wenn man etwa die Technologie des Flugwesens mit dem Vogelflug vergliche, den Skeletmuskel, der heute fast ausschließlich studiert wird in hezug auf seine chemische Energie liefernden Vorgänge (Hill, Emnden, Meyerhoff), als Explosions-Motor hetrachtet, wohei es fur unscre Anschauungsformen ein plastischer Ausdruck ist, wenn MacLEOD den Zucker als den "Betriehsstoff" des Lehens bezeichnet. Wenn heute es erwiesen scheint, daß die chemischen Umsetzungen sich nicht während der Muskelzuckung vollziehen, sondern in der Ruhepause als Regeneration fur den energetischen Vorgang, so daß potentielle Energie gesammelt wird, die dann der Umsetzung in kinctische Energie zur Verfugung steht, scheint es doch an der Zeit, die Leistung der Muskelmaschine nicht nur vom Standpunkt des Energie-liefernden Chemismus zu sehen, sondern als physikalisches Phanomen (Ветне) Viellescht weist die quergestreifte Muskulatur mit dem verschiedenen Lichtbrechungsvermögen der einzelnen Lamellen wirklich darauf hin, daß aus dem Bereich der Physik nicht nur als Mcchanik physikochemische Quellungszustände oder akute Gerinnung (Fr. Kraus), sondern selbst elektrische Vorgänge (Feser), die elektrische Ladung und Entladung mitherangezogen werden mussen und die Potentialgefälle, von denen der elektrische Aktionsstrom nur ein Teil ist, werden die energetische Zuckungsmaschine der Natur, also den Muskel. wieder jenen Forschungen naherhringen, die das Lebenswerk von DU Bois-REYMOND einst gewesen sind.

Ein quergestreifter Muskel wird, während er erbeitet, besser durchblutet. Daß dies für die Muskelleistung nötig sei, indem er nur auf diese Weise die genugende Sauerstoff- und Zuckermenge erhalt, ist uns selhstverständlich. So sehr, daß hier die zweckmäßige Einregulierung ganz im Vordergrunde steht als finale Betrachtungsweise und fast darüber die kausele in den Hintergrund tritt. also die Frage, was denn im arheitenden Muskel es veranlaßt, daß geschlossene Capillaren sich öffnen, Arteriolen sich weiten, die Strömungsgeschwindigkeit im Gesamtkreislauf bei starker Arbeit zunimmt, das Minutenvolumen des Herzens größere Quantitaten auswirft usw. Es ist ganz selbstverständlich, daß die Fragen. wie jene Regulationen vorgenommen werden, die in viele Einzelprobleme aufzulosen sind, auch kausal beantwortet werden müssen. Aber was die Einzelvorgange zusammenhalt, wird eben doch fur unser Erkennen am klarsten so zusammengefaßt, daß das alles betriehstechnische Einzelvorgänge sind, welche die Organisation so ausgebildet hat, daß die arheitende Muskelmaschine dann mehr von den Betriebsstoffen erhalt, wenn sie sie notwendig zu ihrer Leistung braucht. Wir ordnen also hier wohl die kausale Betrachtungsweise als untergeordnete so ein, daß die finale uns als die übergeordnete, jedenfalls als die heuristisch fuhrende, die das Problem erst aufwirft, erscheint. Es ist ganz analog wie bei der Warmeregulation, bei der alle Einzelvorgange des "Energieverbrauchs bei der Ernährung" (Rubners Werk) dazu dienen, den Warmbluterorganismus in jenem Temperaturniveau zu erhalten, auf das er notwendig fur sein Leben gegenüber einer Umwelt mit ihren wechselnden klunatischen Einflussen eingestellt sein muß. Ganz ebenso pflegen wir zu deuten, wenn wir etwa aus den Gesamtvorgangen des Lebens den Zuckerstoffwechsel herausgreifen und den Abbau der Nahrung.

etwa des Rohrzuekers oder der Polysaccharide, der Mehle, im Darm besehreiben durch fermentative Vorgange, dann die Zuckerresorption, weiter den Aufban zu Glykogen in der Leber und im Muskel, die Wandlung übersebussiger Vorräte von Glykogen zu Fett in den Depots des Fettgewehes und endlich neben der Zuckernssimilation die Zuckerdissimilation erkennen zur konstanten Einstellung auf ein Zuekerniveau in den Geweben und namentlich im Blut. Die Störungen in der Konstanterhaltung des Blutzuckerspiegels werden dann von der Patboin der Aonstauternutung des dimezuezetspiegeis weiden dann von der katoo-logie studiert, als "Hyperglykämie" und "Hypoglykämie" mit ihren Gefahren, weiter die Regulierung des Niveaus durch das innere Sekret des Pankreas, die Steuering bei sinkendem Blutzuekerspiegel auf das alte Zuekerniveau zuriek, indem etwa Adrenalin zuckermobilisierend eingreift, gegenüber dem bypoelyka mischen Sbock usw. Wir verfolgen die Regulierungen, die von den sog. "Zuekerzontren'im Gehirn neural ausgehen und seben wieder zunüebst die Lösung darin, daß all diese Maßregeln ergriffen werden, "um" den Organismus bei einem bestimmten für seine Funktion — namentlich die Schnelleistung der Muskelmaschine — so nótigen Blutzuckerniveau zu erbalten.

Oli es dio Versorgung der arbeitenden Muskelmaschine, ob es die hesonders gesteuerte Versorgung des wichtigsten Motors, des Herzens, durch die Blutverstoff wie Kohle verbrannt wird — als Wärmelausbalt, für welchen der Brenn die der Atnung, des Denklorm, das wie Regulationsmaßnahmen sind, wie etwa uns obe so wiele bekannte andere Regulationsmaßnahmen sind, wie etwa uns in kausal zu erfassen, daß wir alle Einzelmaßregeln analytisch zerdiedern, daß wir alle Einzelmaßregeln analytisch zerdiedern, der Aufgabe, die sie zu erfassen, daß aber all diese kausal erfaßten Einzelheiten von der Aufgabe, die sie zu erfüllen baben, also nach dem Sinn für den Organismus Vorganges aus und erweist durch die gewonnen objektiven Resultate ihren auf die Ermittung des Zieles, auf den Zweck des Organismus gerichtet.

Wißten wir vom Erfindergeist des Menseben nichts und nichts schiehte der teehnischen Erfindungen, so könnten wir, wie in der Physiologie, etwa der Energichilanz und winden, so könnten wir, wie in der Physiologie, etwa der Energichilanz und winden, wie Max Rudner es für die Physiologie gefunden auch Abzug der entsprechenden Verbrennung des Benzins freiwerdenden Calorien der Abzug der entsprechenden Warmeverluste der entsalteten motorischen Kraft der Abzug der entsprechenden Warmeverluste der entsalteten motorischen Kraft der Abzug der entsprechenden Warmeverluste der entsalteten motorischen Kraft der Muskelmaschine, namentlich dem Herzen, hat, wirden in den Zhndkerzen, den Kolben Achsen mit ibren Drebungsmöglichkeiten ihnliches beschreiben, wie für die Kryenapparates.

Stets muß man betonen, es kann alles auch ganz anders sein, als die Organisation es beim Menschen entwickelt hat, das ist ebenso selbstverständlich, wie neben dem Auto die Dampflokomobile oder der elektrische Triebwagen existiert, ja tatsächlich finden sich in der Natur ungezählte Lösungen einheitlicher in sich geschlossener Organisationen für alle Arten der Organismen, Tiere wie Pflanzen und einzelliger Lebewesen. Jedes in sich ist die Lösung zu einer vollendeten Funktionseinheit und mit ihren Fnnktionswandel auf die ihr eigene Umwelt eingestellt.

Literatur:

- BETHE, A.: Die Anpassungsfähigkeit des Nervensystems, Plastizität und Zentrenlehre. Hdb. d. norm. u. path. Physiol, Bd. XV, 2. Berlin: Julius Springer 1931.
- BUYTENDIJK: Kritik der Reflextbeorie auf Grund der Erforsebung der Verbaltungsweisen beim Tier. Verh dtscb. Ges. inn. Med., Wiesbaden 1931.
- GOLDSTEIN, K.; Über die Plastintät des Organismus auf Grund von Erfahrungen am nervenkranken Menschen. Hdb. d. norm. u. patbol. Physiol. Bd. XV, 2. Berlin: Julius Springer 1931.
- Uber Neuroregulation, Erg. nn. Med. 1932.
- KRAUS, FR.: Allgemeine und spezielle Patbologie der Person. Leipzig: Thieme.
- KROETZ, CH.: Allgemeine Physiologie der autonomen Korrelationen. Hdb. d. norm. u. path Physiologie Bd. 16. Berlin: Julius Springer 1930.
- LEWY, F. H.: Die Lehre vom Tonus in der Bewegung. Berlin: Julius Springer 1922.
- SPIEGEL: Die zentrale Lokalisation autonomer Funktionen, Z. f. d. ges. Neur. (Referate u. Ergebn.) Bd. 22, 1920
- V. WEITSACKER, V.: Die Neuroregulation. Verh. dtsch. Ges. inn. Med., Wiesbaden 1931; s. s. Hdb, d. aorm. u. patb. Pbys. Bd. 10, 1927.

Kapitel 18.

Zur finalen Betrachtungsweise für Naturforschung und Klinik.

Kausalität und Teleologie.

Jeder biologische Vorgang oder Zusammenhang ist, so wenigstens scheint es mir, forscherisch noch nicht gelöst und voll verstanden, wenn er bis in die letzten Einzelheiten physikalisch, chemisch und physiko-chemisch lückenlos kausal-naturwissenschaftlich klargestellt wäre.

Er bedarf, um unserem Denken verständlich zu sein, einer zweiten Anschauungsart, der finalen.

Ich weiß, daß diese Meinung von vielen Seiten unter Naturforschern und Medizinern hekämpft wird. Ich gebe auch zu, daß eine so umfassende Übersicht, um hier Entscheidendes sagen zu können, einem Kliniker und Arzt kaum zuteil wird, denn er vermag nicht in der Überlastung der Tagesarbeit sich so auch nur in das Schrifttum der gesamten Biologie und Pathologie zu vertiefen, durch alle historischen Entwicklungen hindurch, wie es notwendig wäre, um auf ein festes Fundament das zu stützen, was ihn, seit er wissensehaftlich nachdenkt und beobachtet als Überzeugung erfüllt.

Aber mag dies letzte, kurze Kapitel von Manchen völlig verworfen werden — besser freilich, wenn es einschneidende Korrekturen erführe von solchen Forschern, die ihre Arbeit restlos der Klärung jener letzten Frage in der Naturbetrachtung widmen können — ich möchte doch dem Glauben Ausdruck geben, daß die kausale Betrachtungsform, so unentbebrlich sie ist und so sehr sie mit den großen ohjektiven Werten, die sie schafft, das gauz exakte und so notwendige Material unserer Forschung gibt, fur unser Verstehen auch außerbalb der psychischen Abläufe nicht ausreicht, und daß wir neben ihr, ja ieb meine, dieser Betrachtung sogar übergeordnet, die finale Betrachtungsweise notwendig brauchen.

Das gilt nicht nur für diejenigen unter uns, die das teleologische Denken in der Biologie wie in der Klinik nachdrücklich bekennen, wie etwa unter den Klinikern unserer Tage führend August Bizz, sondern auch für jene, die es als einen Notbehelf und eine Verlegenheit ansehen, sich so ausdrücken zu müssen und sich etwa damit entschuldigen, daß jenes Denkprinzip für den biologischen Forscher nur heuristischen Wert habe. Selbst Forscher, welche eine teleologische Be-

trachtungsweise auf das Schroffste ahlehnen und behaupten, sie sei "gcfährlich" fur die Naturforschung, und nur innerhalh der kausal festzustellenden Zusammenhänge habe sich naturwissenschaftliches Denken zu hewegen, hedienen sich, ohne es anzuerkennen oder zu merken, der finalen Betrachtung. Ich zweifle, oh diese Anschauungsform außerhalh der helehten Natur notwendig ist, oh der Physiker oder Chemiker, oh der Astronom oder Geologe sie hraucht, und vielleicht läßt sich auch für die Biologie eine Entwicklungsreife denken, hei der kausal und final nichts anderes mehr als Richtungen des Verstehens sind, von denen die eine, die kausale, nach rückwarts weist, zu den Anfangen, den Gründen, also den Ursachen als Vorbedingungen, die zusammen das Folgende hewirkt hahen, den Koeffizienten, während die finale nach vorwarts auf das Ziel, den Zweck schaut, man meint, daß Phanomene sich aneinanderreihen auf eine hestimmte Aufgahe hin, - jedenfalls wird sie erreicht. Noch aher sind uns heide Betrachtungsweisen, so will es mir scheinen, zum hiologischen Verstehen nötig und werden wohl von jedem Biologen angewandt. Die Forscher unterscheiden sich nur dann, daß der eine es zugiht, der andere sich aher nicht hewußt wird, daß er auch diese Denkform anwendet, ohwohl er sie prinzipiell nicht anerkennen kann, weil sie ihm transzendental scheint und nur die andere logisch wissenschaftlich.

Ein Beispiel, um ganz verstandlich zu sein: Kausal zu erforschen ist die Veranderung der Brustdrusen während der Gravidität, das Einsetzen der Milchsekretion hei der Mutter nach der Gehurt, wohei die neurosekretorischen Einflusse, die Durchhlutung, das cellulare Geschehen des Drusenapparates rein chemisch, auch hormonal und physiko-chemisch, die Zufuhr der Nahrungsstoffe vom Blute her, ihre Wandlung als Leistung der Milchdrüse zu untersuchen sind, endlich das Produkt selhst in seiner Zusammensetzung an Wasser, Salzen, Albumin, Casem, Milchfett, Milchzucker usw. Wenn diese kausalen Reihen hickenlos in allen Einzelresultaten vor uns lagen, wußten wir noch gar nichts davon, daß die Entwicklung der Mamma in der Gravidität, die Produktion ihrer Sekretion nach dem Partus final, als Ziel, dahm gerichtet ist, dem von der Mutter gelösten Kinde eine Nahrung zuzuführen, die für die erste extrauterine Phase des Lehens die zugeordnete ist und ideal noch heute durch keine künstliche Ernährung ersetzt werden kann: der Zweck der Milchdrüse, mit allem was kausale Forschung ermitteln mnßte, ist die Aufzucht des Neugehorenen, wir verstehen ia wir finden viele Tatsachen nicht, wenn wir diesen "Sinn" der Organisation nicht wie selbstverständlich hinnehmen oder voraussetzen. Man wende nicht ein, daß vergleichende Physiologie von der gesamten Tierreihe her uns schildern kann, in wie verschiedenen Formen für die Aufzucht der Nachkommenschaft durch Ernahrung gesorgt ist, daß also die Phylogenese uns diese Einrichtungen, wie sie etwa für den Sauger hestehen, entwicklungsgeschichtlich verstandlicher macht. Gewiß ist das der Fall, aher auch in solcher phylogenetischen Reihe wird gerade wie bei der Ontogenese in der Emhryologie nie von den Forschern das Ziel der Organisation aus dem Auge verloren.

Eine Entwicklungsmechanik (Roux), welche etwa die Kopfkrümmungen, vielleicht dynamisch richtig, nnr vom Druck der Eihüllen her verstehen wollte, selbst wenn alle ihre Feststellungen einwandsfrei wären, zeigt ehen nur die Notwendigkeit der kausalen Erforschung als wissenschaftliches Fundament auch für die Biologie auf, üher dessen Unenthehrlichkeit gar nicht zu streiten ist. Aher selbst, wenn die kausale Entwicklungsgeschichte der Tierwelt wie des Einzelwesens lückenlos vor uns stunde, scheint es mir dennoch unmöglich, zu leugnen, daß das Auge zum Schen, das Ohr zum Hören hestellt ist, daß das Skelet mit Gelenken und Bandapparnt, Scharnieren, Kugellagern und Gestänge zusammen mit der quergestreiften Muskulatur der Apparat ist zu unserer Lokomotion, daß Salzsäure und Pepsin vorhanden sind "zur" ersten hydrolytischen Anfspaltung des Nahrungseiweißes im Magen usw.

Im Worte Erhaltung der Art, Fortpflanzung, erst recht in dem der Anpassung, letzteres auch unhelastet von den Hypothesen Darwins, im Worte Regulation liegt bereits die Anerkennung einer Organisation ganz hestimmter Art, eines Lehewesens, daß, je hesser wir es erkennen, gerado mit kausal naturwissenschaftlieher Methodik, uns um so deutlieher zeigt, daß die Synthese der Funktionen zusammengehalten ist zu einem Individuum, das mit seiner Eigenart der aufeinander ahgestimmten Funktionen ("Korrelationen") für sein Milieu, Innenwelt wio Umwelt, jedesmal eine optimale Einheit darstellt, dahei oft mit anderen Lehewesen, tierischen wie pflanzlichen, notwendig verknupft ist und sehon "für" seine individuelle Erhaltung auf diese belehte und unhelehte Natur angewiesen ist. Ich meine, daß solche Betrachtungsart mit dem gleichen Recht Aufgahe der Naturforschung ist, also zur Naturwissenschaft gehört, und daß, wer nur dis eine Blickrichtung gelten läßt, einen Torso des Verständnisses erhält, der ständig der Ergänzung durch die andero Betrachtungsweise hedarf, ja sie scheint mir nicht in stärkerem Maße spekulativer Natur zu sein als die wohl methodisch exaktere Form der Forschung, mit der wir uns sieher glauhen, die "Gesetze" der Physik, Chemie und Physikochemie nicht zu verlassen, über welche gerade heute auch diejenigen exakten Naturwissenschaften mit ihren Feststellungen, die sich kausaler Betrachtungsweise hedienen, aussagen, daß sie die "Gesetze" als Abstraktionen ansehen ans dem empirischen Material ihres Gehietes. Wir halten uns selbstverständlich gerade wie jene Disziplinen an die "Gesetze" als den abgeleiteten Regeln aus den Beobachtungsreihen und verlassen keineswegs den gesicherten Boden naturwissenschaftlicher Erkenntnismöglichkeit, wenn wir streng empirisch beobachten und beschreiben, daß ein Warmblüterorganismus auf eine gleichmaßige Temperatur einreguliert ist durch alle möglichen Maßnahmen, die in der Pathologie, beim Fieber, gestört sein können, oder daß der weibliche Organismus des Säugers eingestellt ist auf die Ernährung der Jungen durch das Produkt der Milchdrüsensekretion oder endlich, daß der Kreislauf dem Transport von Sauerstoff und anderem notwendigen Betriebsmaterial für das Leben der Gewebe dient und daß in hohem Maße das Angebot des zugeführten Blutes abhängt von der Nachfrage der Gewebe. Diese Beispiele sollten

genügen, um aufzuzeigen, daß, wenn wir streng kausal heschreiben, wir das Verständnis dafür nicht bekommen, daß biologische Feststellungen, als für das Leben notwendige, vom Leben geforderte Leistungen uns erscheinen.

Wem diese Anschauungsform "gefährlich" scheint, weil eie oft zu Fehlechlüssen geführt habe, dem eei entgegnet, daß überall, wo der Verstand sich
zu verstehen bemüht, er der Gefahr des Irrtums ausgesetzt ist: was alles hat
auch bei der kausalen Betrachtungsform korrigiert werden mussen. Jede Erkenntnis hleibt Teilwahrheit, die im Verlauf wissenschaftlicher Entwicklung
umwälzende Korrekturen erfährt.

Die Gefahrlichkeit ist kein Gegenargument und gehört zu jeder Forschung, also auch zur Naturforschung, mogen wir ein kausales oder ein finales Denkprinzip anwenden: nicht das eine soll gegen das andere ausgespielt werden: beide Betrachtungsformen scheinen mir unentbehrlich, zum Finden wie zum Verstehen, sie hekampfen eich nicht, stören sich nicht, sondern erganzen notwendig einander. Man möge sich an den Beispielen der Warme- oder Kreislaufregulation, gerade auch bei Storungen dieser Regulierungen klarmachen, wie unverständlich für die Gegenwart etreng kausale Beschreibungen bleiben wurden. wenn nicht überall der "Zweck" des Vorganges vorausgesetzt wurde. Gerade hier hat die Klinik als funktionelle Pathologie viel der Physiologie zu gehen. von der eie soviel empfangen hat. Denn die Klinik vermag oft gerade erst an der Storung die Aufgabe der ungestörten Funktion zu erkennen. Durch die Akromegalie kam man auf eine hormonale Wachstumsregulation durch die Hypophyse, vom Insulin wüßte man nichts, hatten nicht klinische Assistenten einst das Pankreas exstirpiert, und der Physiologe E. Peliuse hestritt lange die richtige Deutung gegen v. MEHRING und MINKOWSKI, der Zweck des Inselapparats wurde nur dadurch erkannt - wieviel anderes mehr wäre hier noch zu nennen.

Wie die Natur das beobachtete Phanomen bewirkt, also die kausale Betrachtungsweise ist der Forschung nnerkäßliches Postulat zum Finden, aher daß jenes Wirken schaffend zur Erhaltung, versagend als Zerstörung heohachtet wird, ist meht nur als heuristische These fruchtbar. Mir scheint es zentrale Frage im Gesamthereich der Natur.

Wir verdrangen diese Art der Betrachtungsweise, weil sie weltanschaulich der Gegenwart im naturwisseuschaftlichen Rahmen nicht paßt, ohwohl wir uns ständig larviert dieser Ausdrucksform bedienen. Scheint es uns nicht gekunstelt, wenn wir es vermeiden wollten auszusagen, die Mücke hat einen scharfen Stachel, damit sie die Haut des Menschen durchdringt und sich aus den Capillaren das Blut als Nahrung in ihr Verdauungsrohr saugt? Panzertiere haben keine Sensihilität, dort, wo sie schon durch die Festigkeit ihres Panzers vor Verletzungen geschützt sind, wahrend die Sensibilität umseres gefährdeten und so wichtigen Anges eine hesonders feine ist. Innere Organe hesitzen nicht die Art der Tast- und Schmerzempfindung wie die Haut, aber auf Dehnung eines Hohlmuskelorgans erfolgt der warnende Schmerz wie das

Eine Entwicklungsmechanik (Roux), welche etwa die Kopfkrümmungen, vielleicht dynamisch richtig, nur vom Druck der Eihüllen her verstehen wollte, selbst wenn alle ihre Feststellungen einwandsfrei wären, zeigt eben nur die Notwendigkeit der kansalen Erforschung als wissenschaftliches Fundament auch für die Biologie auf, über dessen Unentbehrlichkeit gar nicht zu streiten ist. Aber selbst, wenn die kausale Entwicklungsgeschichte der Tierwelt wie des Einzelwesens lückenlos vor uns stünde, scheint es mir dennoch unmöglich, zu leugnen, daß das Auge zum Sehen, das Ohr zum Hören bestellt ist, daß das Skelet mit Gelenken und Bandapparat, Scharnieren, Kugellageru und Gestänge zusammen mit der quergestreiten Muskulatur der Apparat ist zu unserer Lokomotion, daß Salzsäure und Pepsin vorhanden sind "zur" ersten hydrolytischen Aufspaltung des Nahrungseiweißes im Magen usw.

Im Worto Erhaltung der Art, Fortpflanzung, erst recht in dem der Anpassung, letzteres auch unhelastet von den Hypothesen Darwins, im Worte Regulation liegt hereits die Ancrkennung einer Organisation ganz hestimmter Art, eines Lebewesens, daß, jo hesser wir es erkennen, gerade mit kausal naturwissenschaftlicher Methodik, uns um so deutlicher zeigt, daß die Synthese der Funktionen zusammengchalten ist zu einem Individuum, das mit seiner Eigenart der aufeinander ahgestimmten Funktionen ("Korrelationen") für sein Milieu, Innenwelt wie Umwelt, jedesmal eine optimale Einheit darstellt, dahei oft mit anderen Lehewesen, tierischen wie pflanzlichen, notwendig verknüpft ist und sehon "fur" seine individuello Erhaltung auf diese belebte und unbelebte Natur angewiesen ist. Ich meino, daß solche Betrachtungsart mit dem gleichen Recht Aufgahe der Naturforschung ist, also zur Naturwissenschaft gehört, und daß, wer nur dis eino Blickrichtung gelten laßt, einen Torso des Verständnisses erhält, der ständig der Ergänzung durch die andere Betrachtungsweise bedarf, ja sie scheint mir nicht in stärkerem Maße spekulativer Natur zu sein als die wohl methodisch exaktere Form der Forsehung, mit der wir uns sicher glauben, die "Gesetze" der Physik, Chemie und Physikochemie nicht zu verlassen, uber welche gerade heute auch diejenigen exakten Naturwissenschaften mit ihren Feststellungen, die sich kausaler Betrachtungsweise bedienen, aussagen, daß sie die "Gesetze" als Abstraktionen ansehen aus dem empirisehen Material ihres Gebietes. Wir halten uns selbstverständlich gerade wie jene Disziplinen an die "Gesetze" als den abgeleiteten Regeln aus den Beohachtungsreihen und verlassen keineswegs den gesicherten Boden naturwissenschaftlicher Erkenntnismögliehkeit, wenn wir streng empirisch beobachten und beschreiben, daß ein Warmblüterorganismus auf eine gleichmäßige Temperatur einreguliert ist durch alle möglichen Maßnahmen, die in der Pathologie, beim Fieber, gestort sein können, oder daß der weibliche Organismus des Säugers eingestellt ist auf die Ernahrung der Jungen durch das Produkt der Milchdrüsensekretion oder endlich, daß der Kreislauf dem Transport von Sauerstoff und anderem notwendigen Betriebsmaterial für das Leben der Gewebe dient und daß in bohem Maße das Angebot des zugefuhrten Blutes abhängt von der Nachfrage der Gewebe. Diese Beispiele sollten

Entwicklungsmechanik oder gar durch Zufallstheorien darwinistischer Epigonen den Blick für das Faktum an aich trüben laßt. Auch die embryonale, entwicklungsgeschichtliche Betrachtungsweise, die ans dem ursprünglich Einfachen das Verwickelte ableitet, zeigt zwar das Werden auf, vorwiegend morphologisch, ähnlich wie die Phylogenese, aber ich kann nicht sehen, daß hierdurch das Gewordene, Fertiggestellte, etwa das menschliche Herz, als vollendeter Motor, weniger unverständlich ist als erreichte grandiose Leistung der Natur — hier versagt die mechanische Deutung, wenn sie das Entstandene allein aus dem Entstehen erklaren will.

Solche Betrachtung legt es wenigstens nahe, auch den "Bauplan" des Kreislaufs oder alle anderen Funktionssysteme zu ermitteln, "als ob" es gälte, eine umfassende technische Anlage in ihrer Leistung betriebstechnisch zu verstehen und deren Betriehstörungen als Versagen vorhandener komplizierter Regulationen zu erkennen, um dies Versagen zu beseitigen oder ihm vorbeugen zu können.

Es hedarf also der Zweckfrage, richtiger vielleicht der Zielfrage, der Frage nach der Lenkung bei jeder Regulation bis in letzte Einzelheiten hinein. Wir können sie weder bei der Beschreihung der Atemregulation, noch der Wärmeregulation anthehren, auch wenn wir wissen, daß die Natur für jede Spezies mit anderen Regulationen und dazu dienenden Apparaturen die Einheit zwischen Umwelt und Art geschaffen hat.

Iat es wirklich Anthropomorphismus, wenn wir zweckmäßig ainnvolle Verhaltungsweisen zunehmend in der Entwicklungsgeschichte der Pflanzen, mehr noch der Tiere und am ausgeprägtesten heim Menschen schen? Projizieren wir denn in der Tat das, was wir aus unserem inneren Leben, der Introspektion, kennen als Motiv und Handlung, als sinnvollea Verhalten in die ührige lehendiga Welt hinein? Ich meine, wer unbefangen die Natur betrachtet, hegegnet einer Welt, die wir nicht anders verstehen konnen, als daß auch hier ein sinnvolles Verhalten besteht. Gewiß ist es immer nur für uns der Mensch mit seinem Denken, der die Dunge beobachtet und nach seinen Fähigkeuten deutet. Aus diesem denkenden Gestalten kann sich kein Mensch befreien.

Dann aber ist jeda Wissenschaft und gerade auch exakteste Naturwissenschaft anthropomorph. Was ist in die Tausende von empirisch gesicherten Feststellungen der lebendigen Natur von unserer Denkform hineinprojiziert? Ich vermag wohl zu sehen, daß solche Dentung nur Projektion unserer Mentalität scheint. Was unterscheidet ein Werkzeug, eine Maschine, die wir Menschen verfertigen, von dem kunstvollen Netz, das eine Spinne zu rechter Zeit an geeignetem Orte anbringt, "damit" die Fliege als ihre Nahrung sich dort verfängt? Wir wissen, daß die Erfindungen des Menschen sich "bewüßt" vollziehen, nachdem wir die Kenntnisse aller vergangenen Generationen verwertet haben, ao daß sich eine neue Erfindung in der so kurzen Spanne eines Menscheulebens vollziehen kann. Von solcher Erfahrung ist beim Tier, gar bei der Pflanze keine Rede, und eine bewußte Verfertigung, etwa eines Spinnennetzes, wurde uns beim Tier das Schaffen seines Instrumentes nicht klarer machen, als unsere Meinnng, daß das Tier aus seiner Organisation

Notsignal der Dampfpfeife, ebenso nuf ungenügende Blutversorgung des Herznuskels, so daß der Schmerz den Gehenden zwingt, auf der Straße stebenzubleiben. Sofort bedarf dann bei Körperrube der ungenügend versorgte wichtigste Motor des Menschen weniger Blnt und der Herzsehmerz der Angina pectoris schwindet. Die Angst ist nirgends großer und berechtigter als bei schwerer Angina pectoris, "weil" die Funktion dieses Organs, des Herzens, die lebenswichtigste ist. Es scheint mir tiefer erfaßt, wenn wir nicht die Formulierung wäblen, daß jedes Tier seiner besonderen Umwelt optimal angepaßt ist, sondern daß es mit seiner Umwelt eine Funktionseinbeit bildet (v. Uexküll.). Niemand wird das Gift der Kobra, das Geweib des Hirsches anders ansehen denn als Waffe, die Hände als weniger gefährliebes, nber dennoch vollendetes Werkzeug auch für den Kampf, das im Zusammenhang mit unserer Hirnorganisation uns jene an sieh wirksameren Waffen der Tiere überflüssig macht, sebufen wir doch die schauerlichsten Waffen auf diesem Planeten.

Für das Versteben der Organisation des menseblichen Auges bat es gewiß größte Bedeutung, wenn vergleiebende Anatomie und Physiologie die photorezentorischen Apparate der ganzen Tierreibe studiert, wenn die Embryologie zeigt. wie verschiedeno Keimblätter sich an seiner Bildung beteiligen und wie sehließlich die optimale Funktion für die Umwelt des Menseben im Raumsinn des stereoskopisoben Sehens des Doppelauges gegeben ist (Hofmann). Entbebt uns aber dieso phylogenetische und ontogenetische Betrachtungsweise der Pfliebt anzuerkennen, daß das fertige Auge des Menseben wie ein Industriefabrikat eine Linso besitzt, die in ihrem Krummungsradius sieh anpaßt auf die Bildschärfe beim Sehen in die Nähe und die Weite, wie die menschliebe Teehnik es mit der Glaslinse niemals zu leisten vermag. Ich weiß niebt, ob die Irisblende des photographischen Apparates von der Technik geschaffen wurde als Imitation der weit vollendeteren Iris des Menschenauges und ob die schwarze Auskleidung der photographischen Kamera nicht auf weit einfacheren optischen Kenntnissen beruhte wie auf der Kenntnis des schwarzen Pigmentes der Choroidea. Aber immer scheint es mir unmöglich, neben allem notwendigen Studieren des Werdens der Organisation und des Funktionierens des gewordenen Apparates eines Sinnesorgans die Tatsache nicht in den Hintergrund zu stellen, daß ein Werk vorlicgt von so erstaunlichen Ähnlichkeiten mit den Produkten des technischen Erfindungsgeistes des Menschen, die freilich unbeholfen und primitiv sind gegenuber dem, was uns als schöpferisch in der Natur erscheint, daß diese Analogie nicht als zufallig, wie es wohl meist geschieht, angesehen werden kann: "wär' nicht das Auge sonnenhaft, die Sonne konnt' es nie erblicken" (Goethe).

Die Tatsache, daß die Natur einen so vollendeten Motor wie das Herz in Millionen von Exemplaren täglich erzeugt, wie ihn die menschliche Industrie nicht annabernd gleichwertig zu liefern vermag, darf nicht dadurch in ihrer Dimension verkleinert werden, daß man sich durch die Zeitlupe von Jahrmillionen, durch Erbgesetze, also durch phylogenetische Betrachtungsweise, durch

Uns vermittelt das gesprochene und geschriebene Wort, Sprache, Schrift und Buch als Geschichte den Fortschritt menschlichen Denkens gerade auch aller Technik. Damit setzt sich ein Wissen fort vom Erworhenen, so daß wir bei jeder Erfindung die Fortsetzer sein können, in der Imitierung auch der Natur. Da kein Mensch in der Kulturwelt auch als Erfinder von vorn anzufangen braucht als Individuum, im Gegensatz zu allen Tieren, nimmt der Mensch eine völlig bevorzugte Stellung in der Natur ein, ohne hierzn der "Vererbung erworbener Eigenschaften", jenem entscheidendsten, noch immer ungelösten Prohlem der Entwicklungsgeschichte, zu bedürfen. Es ist die Überlieferung des Erworhenen ohne biologische Vererbung das spezifische Gnt des Homo sapiens, das uns in dieser Hinsicht allen anderen Geschöpfen üherlegen macht. Aher wenn man die ganze Reihe der Ersindungen des Menschen übersieht, auch nur in der ganz kurzen historischen Epoche, die uns zugänglich ist, kommt es zur brennenden Frage: Ist das wirklich nur bewußte Nachahmung dessen, was die Natur erschafft mit einigen Modifikationen, in denen der Mensch sogar der Natur überlegen ist, etwa in der Fähigkeit, ein Rad zu bauen, das sich standig in gleicher Richtung drehen kann, oder sind nicht auch wir Teile der erfindensch schaffenden Natur?

Nur ganz wenige Beispiele mogen willkurlich angefügt eein: eine Wespenart (Eumenes tricolor) lähmt durch Stich und Gift die Nervenganglien für die Motorik von denjenigen Raupen, die ihrer Brut, den Wespenlarven, zur Nahrung dienen eollen. Diese gelähmten Raupen bringen sie in ihr Nest, ein aus Lehmstucken gebautes Säckchen. Die gelähmten Raupen werden gerade nur in derjenigen Menge als lebende Nahrung hineungeschafft, — quasi als Frischkonserven, die nicht faulen können —, welche ausreicht, um der Larve fur ihr Wachstum die notwendige Quantitat an Nahrung zu bieten. Zuletzt wird in das Nest das Ei zentral an einem Faden hangend von der Wespe angehracht, die Nesthöhle mit Lehm geschlossen. Holt man, wahrend die Wespe sammelt, die gelähmten Raupen heraus, so sammelt die Wespe dauernd weiter. Fullt man, wahrend sie fortfliegt, die herausgeholten gelahmten Raupen bis zur notigen Menge wieder nach, hört sie mit dem Sammeln auf. Das Ziel ist also die Quantitat bei der Sammlung. Sie muß reichen, bis die aus dem Ei sich entwickelnde Made groß genug ist, ihr Nest verlassen zu können, das ist der Zweck der Sammlung. Die Wespe vollzieht jene "Lumbalanästhesie" genau an den anatomisch richtigen Stellen der Ganglienknoten, Todesfälle bei den Raupen durch schlechte Stich- oder Dosierungstechnik der Wespe sollen dabei nicht vorkommen.

Eine hestimmte Hausfliegenart legt ihre Eier nur in eine Heuschreckenart. Dort entwickeln sich, also im lebenden Wirt, die Eier zu Larven. Die Heuschrecke stirbt regelmäßig ah, aher erst, wenn die Larven reif sind, da diese erst zuletzt an die vital wichtigsten, dem Kopf nahen Ganglien, Nahrung verzehrend, herankommen.

Fliegen, deren Stachel Freßwerkzenge sind, im Gegensatz zum echten Hinterleibsstachel vieler Insekten, sind nur in wenigen Gruppen Blutsauger und stets nur die Weibchen, wie uns das von unseren Stechmucken gelaufig ist. Die Männchen lehen vom Pflanzensaft und hahen nur ein Rudiment von Stachel. heraus notwendig gehunden ist, seine Leistungen zu vollziehen. Für diese mag es Jahrmillionen brauchen, ohne daß Bewußtseinsvorgänge den zahllosen Einzelexemplaren, die schaffend wirken, nls individuelles Bewußtwerden zugeschriehen wuß. So jedenfalls ist es nieht, daß nlles, was sieh nicht hewährt, im Kampf ums Dasein durch Auslese untergeht und nur deshalh das Ührighleihende sinnvoll scheint, wie wohl Darwin meinte.

Gegner der teleologischen Betrachtungsweise haben etwa gesagt: Nun, wenn die Salzsäure nicht die hydrolytisch-peptische Spaltung der Eiweißkörper im Magen besorgte, würe eben ein anderer Chemismus vorhanden, und es ginge mit der Ernährung auch.

Dieser Standpunkt seheint mir verwandt mit der Theorie des Darwinismus, daß Kaninchen aller Farben auf den Schneefeldern des Nordens gelaufen sein sollen und nur die weißen Tiere nicht weggefangen wurden — "natürliehe Auslese". Sehon bei der Mimikry vieler Käfer und Schmetterlinge in ihrer Ähnliche mit Baumrinde oder Lauhblatt wird die Vorstellung ahwegig, daß alle möglichen Formen hestanden, dann aber unterlegen sind, his auf die "zufällig" so ähnliche, die sieh im Kampf ums Dasein behauptete. Wer die Sinnestäusehung erleht, der auch der von der Mimikry wissende Menseh unterliegt hei einem Borkenkäfer oder einem solehen Schmetterling, der genau wie ein Blatt aussieht, kann kaum zweifeln, daß Anpassungen auch üher die Organisation der Art weit hinausgreifen und daß diese Tiere und Pflanzen irgendwie zusammengehören. Ist das der Fall, sollten wir unbesorgt um den Vorwurf der Unwissenschaftlichkeit auch für die Korrelation der Funktionen von Organsystemen innerhalh des Einzelwesens solehe uns sinnvoll scheinenden Anpassungen gelten lassen und als Aufgahe oder Zweck eines Funktionssystems beschreiben.

Aher dürfen wir nicht doeh, freilieh nur nls Hypothese, auf Grund so vieler Stitzen es wagen auszusagen, daß zum Wesen des Lehendigen ein Schaffen gehört, welches für jedes Geschöpf Vollendung hewirkt, so daß jede Spezies, wie Uexxvill es meint, für ihre Umwelt ein vollendet Zugeordnetes darstellt?

Dann wäre auch unser schaffender, erfindender Geist ein Teil jenes wirkenden Naturganzen. Nicht anthropozentrisch seheint mir dieses Glauhen, sondern die "Physis", die Natur, hat schöpferische Fähigkeiten und deshalh hahen auch wir sie und erfinden vielleicht verwandter der Natur, als wir es denken, nach ähnlichen Notwendigkeiten. Es hliebe davon ahweichend freilich jenes introspektive Bewußtwerden, als das erdenkende Schaffen des um sich wissenden Menschengeistes; in diesem Unterschied des Üherlegens bei uns selhst mag die Erklärung gegeben sein des wesentlichen Unterschieds auch im Tempo menschlicher Erfindungen. Was verschlägt das für eine Betrachtung, welcher Jahrmillionen nichts anderes sind als ein Tag. Sollte unser Zeitalter der Zeitlupe und der Raffung der Zeit im kinematographischen Film das nicht etwas besser verstehen als jenes, das nach Darwin die natürliche Schöpfungsgeschichte dem Zufall durch Selektion, Zuchtwabl, Kampí ums Dasein wahllos überließ.

als Erfinder und Konstrukteure, wie die Natur selhst, naturnotwendig, weil wir auch ein Naturteil sind?

Dann läge das Formative, das Schaffende und das Schöpferische für jede Spezies als vollendete Funktionseinheit für ihre ihr zugehörige Umwelt im Wesen des Naturgeschehens. Daß das Tempo eines Menschenalters und das von Jahrmillionen verschieden ist, schiene nichts wie eine quantitative Differenz, also kein Unterschied im Wesentlichen.

Die Naturforschung hemüht sich, die ermittelten Organisationen als Variationen hinzustellen, die heute nur von wenigen Biologen noch als Zufall aufgefaßt werden wie in jenen alten Vorstellungen Darwins von der Selektion, der Anpassung, dem Kampf ums Dasein. Sie hat, eoweit ich orientiert hin, eingesehen, wie mangelbaft diese Erklärungsversuche sind, hat andere aber hisher wohl noch kaum gefunden. Es ist Pflicht der Wissenschaft, zu bekennen, was sie nicht oder noch nicht erklären kann und keineswegs alles Beobachtete als hereits verstanden hinzustellen, wie Ernst Harokell es einst, sich an die Laien wendend, tat, um gar seinen Monismus als "Weltanschauung" und materialistischen Religionsersatz anzupreisen.

Wir sehen, daß Funktionen im Einzelorganismus vollendet zusammengefügt sind, in harmonischer unlösharer Zusammengehörigkeit, und dürfen nicht mehr glauhen, daß phylogenetische oder ontogenetische Betrachtungen, also Entwicklungsgeschichte und Emhrvologie, uns daruher belehren, warum jene Wandlung sich vollzieht. All diese Studien und so auch die der Partiarfunktionen im Menschen mit ihren Regulationen sind absolut notwendig, um im Verstehen vorwartszukommen. So großes und ausgedehntes, reales Wissen hier erschlossen ist. es darf daruher auch für den naturwissenschaftlich orientierten Arzt nicht vergessen werden, daß im Biologischen ein Etwas sein muß, mag man es Strehen oder Lenkung nennen, das mit der Erhentwicklung eine einheitliche Zusammenordnung schafft, die uns hei unbefangener Betrachtung als sinnvoll erscheint. So bekennen wir uns zur Teleologie. Mir scheint es, daß wir in unserem technischen Erfinden Wesensverwandtes leisten, wie das hiologische Suhstrat, weil auch wir ein Teil des biologischen kosmischen Ganzen sind. Dabei bleibt fur den Biologen ein entscheidendes, noch immer strittiges Problem die Vererbung erworhener Eigenschaften und die Mutation der Arten.

Man wird vielleicht zu den Eigenschaften des Biologischen neben den chemischen, physikalischen, physiko-chemischen Eigenschaften, neben denen der Reizbarkeit, der Anpassung, der Spaltung im Sinne ungeschlechtlicher Zeugung und der Kopulation als geschlechtlicher Fortpflanzung der Art, zu den Erhgesetzen doch auch eine Eigenschaft hinzufugen mussen, nur auf Grund der Erfahrung, die wie ein schöpferisches Gestalten der lebendigen Natur uns scheint, die wir unmittelbar erleben aus unserer Gestaltungsfahigkeit des menschechen Werkzeuges, dessen Erfindung wir allerdings introspektiv als unsere Leistung ansehen. Durch alle Trugschlusse dieser Introspektion hindurch, die wir nur zu einem kleinen und sehr verzerrten Teil im sogenannten Ichbewußtsein und in

Diejenigen Stechmücken, welche Blutsauger sind, hedürfen des Blutes offenbar nur als Nahrung zur Eiproduktion; für diese ist das Blut, z. B. hei den Anophelesarten, obligate Nahrung.

Für unsere Stechmücken ist nach von UEXKULL das Blut in unseren Hautcapillaren und die Haut gerade des Menschen mit ibrem auf weite Strecken von

den Mücken wahrnebmbarem Geruch "Umwelt".

Eine Wespe stößt mit dem Hinterstachel durch das Pflanzenblatt nach unten hindurch und trifft die unter dem Blatt sitzende Ranpe, die sich aber sofort zu Boden fallen läßt, wenn sie das Insekt wahrnimmt, das sich über dem Blatt nicht gut verhirgt.

Ich danke diese Beispiele einer Unterbaltung mit einem jungen besonderen

Kenner der Insektenarten der Afrikanischen Union (LINGNAU).

Von F. Kraus ist mir geläufig die Beziehung zwischen den Blättern der Kapuzinerkrosse und den Blattläusen, die an der unteren Blattscite oft zahlreich sitzen. Schneidet man das Blatt ah, so daß es welkt und die Läuse also keine Nahrung mehr erhalten würden, so sprossen ihnen kleine Flügel, mit denen sie an das nächsto Blatt fliegen. Sohald sie dort festsitzen, gehen die Flügel wieder zurück.

Allhekannt sind die Beziehungen der Befruchtung der Blüte mittels der Übertragung des Pollenstauhs durch den behaarten Hinterleib der Bienen, die ihrerseits aus den Blüten den Honig saugen, um ihn zu ihrer Erhaltung

im Stock zu speichern.

August Bern sagt drastisch, der Eichelhäher sei "viel klüger" wie manche Forstheamten, wenn er auf großen Feldern die Eicheln in regelmäßigem Reihenahstand so einlegt, wie es eine wirtschaftliche Forstverwaltung in den Entfernungen nicht besser vornehmen könnte, und diese gepflanzten Eicheln sind für den Eichelhäher nicht etwa weit auseinandergelegte Nahrungsvorräte. Botaniker und Zoologen, ja auch Laien werden ganz große Reihen solcher Beziebungen zwischen weit auseinanderliegenden Arten, auch zwischen Tier- und Pflanzenwelt, kennen. Auch der Mensch braucht im Darm seine Colibakterien, seine bestimmte Bakterienflora üherhaupt, und ist angepaßt auf die ihm zugängliche Nahrung; das Huhn soll bei seinen Darmerkrankungen Beeren im Walde berausfinden, die zu seiner Bebandlung nitzlich sind, wie in präzisen "psychologischen" Experimenten über das Huhn von dem Psychologen Karz in Rostock festgestellt ist.

Fragt man sich, was am Schluß dieses Buches diese Beispiele sollen, so ist es die Hinwendung auf ein geordnetes, also kosmisches Ganze, das das arztliche Forschen dem weiteren naturforschenden Erkennen einordnet. Der Mensch als Erfinder und Konstrukteur macht das alles ja ähnlich. Schieben wir deshalb ein ähnliches sinnvolles Verhalten den Lebewesen unter, wie es in der Lehre der Psychismen geschehen ist, dann verdienen wir sicher den Vorwurf, anthropomorph zu denken. Die beobachteten Correlationen in der Natur — ihrer sind Legion — mussen nicht so gedeutet werden, aber handeln wir nicht doch

Ähnlich bleibt zwar unsere wissenschaftliche Aufgahe des Erkennens, die Analyse des Organismus in all seinen Teilen, Funktionen und zusammengeordneten Regulationen. Auch sie scheint mir aber weder onto- noch phylogenetisch wirklich verstanden, so wenig wie eine Fabrik, denn es fehlt die Erklarung, warum das alles sich zur Organisation zusammenschloß.

Mir erschien immer das Verschieben anf Jahrmillionen einer biologischen Entwicklungsgeschichte zwar eine Methode, biologische Wandlungen etwa als Mutationen verständlicher erscheinen zu lassen, ohwohl nicht kontrollierhare Änderungen und Anpassungen fur nicht zu übersehende Zeiträume eingeschoben werden müssen. Ich will nichts als betonen, daß wir diese biologischen, scheinbar so sinnvollen Adaptierungen nicht besser erkennen können, wenn wir uns derart auf endlose kaum erforschbare Zeitspannen zurückziehen. Der Astronom oppriert ganz anders und zu anderem Zwecke mit seinen Lichtjahren.

Es will mir scheinen, daß wir auch heute noch in diesem letzten Erkennen von der lebenden Natur kaum weiter sind als Spinoza, der Natur und Schöpfer gleich setzte: "Natura sive deus". Die Klinik und Pathologie lehrt die Natur zu erkennen nicht nur als die schopferische. In den defensiven, reparativen, regenerativen, immunisatorischen Funktionen, fugt sie zur Natura als Schöpfer die Natur als erhaltendes, ja heilendes Prinzip, offensiv und defensiv, Reparation und Regeneration—zur Natura generatrix die Natura regeneratrix. Mag das ein außerwissenschaftliches Glaubensbekenntnis zur "Physis" sein, das andere ignorieren oder bekämpfen mögen, einigend für alle Standpunkte ist für diese letzten Fragen immer nur, daß wir nicht wissen und nicht wissen konnen, weil wir offenbar an den Grenzen stehen der Naturerkenntnis für den Menschen.

Das fuhrt den Einen zu kritischer Resignation, den Anderen zum spekulativen Schauen — das Leben bringt beide Geistesnichtungen hervor, so braucht auch die Klimk als biologische Disziplin beide Mentalitäten unter ihren Forschern. Dann fügt sich zur kansalen Betrachtungsweise die finale.

Dieses Buch will Beides nicht entbehren: Kausalität und Teleologie.

der Fähigkeit des Geistigen, soweit es erfinderisch ist, wahrnehmen, scheint mir die Möglichkeit gegeben, eine biologische Grundeigenschaft aller lebendigen Organismen zu ahnen, die freilich in ganz verschiedenem Grade ein Gemeinsames enthält, im Sinne selbstschöpferischer Gestaltung.

Schneidet man den Zweig einer Weide oder einer Rebe ah, so schlägt er Wurzel, wenn er in das Erdreich gesteckt wird, sonst aber kommt es nicht dazu. Es liegt also im Zweige, eine immanente Tendenz von undifferenziertem Gewehe, ganz so wie im Knochen die Heilfähigkeit sieh nur äußert, wenn er gehrochen ist, wie die Neubildung von Gewebe zur Vernarbung nur zustande kommt, wenn eine Wunde klaffte, welche die Organisation schließen muß, soll der Organismus nicht zugrunde gehen. An diesem Verhalten, das August Bien in seiner Lehre von der Regeneration breit ausgebaut hat, wird man am hesten erkennen, daß ich nicht auf Analogien mit unseren psychischen Verläufen hinzus will, wohl aber den Glauben habe an Ähnliches, wie es Bien als hippokratische "Physis" meint. Erhaltung des Lebens, Fortsetzung des Lehens, Wiederherstellung des Geschädigten, Restitutio ad integrum, Ausstoßung des abgestorhenen Gewebes sind zusammengehörige Phänomene vom Sein, Verharren, sich Erhalten, Entstehen, schöpferischen Werden und sich Fortsetzen, — Äußerungen hiologischkosmisoher Ziele.

Wir sind uns hewußt, daß wir hier an Grenzen des Wissens stehen und daß ein Schauen heginnt, welches sieht, daß das Beohachtete mit kausaler Erklärung allein nicht verstehhar ist, ja daß es sich unterzuordnen hat finaler Betrachtungsweise. Hedel sehn ein teleologisches Welthild, nicht ein materialistisches. Die Ziele des Lebendigen im Einzelnen sind uns oft erkennbar, erkennbar ist weiter, daß alles Lehende in gegenseitigen Ahhängigkeiten steht, aufeinander angewiesen, zugeordnet, in dem Sinne kosmisch geordnet, — darüber hinaus, über jenes gestaltende Schauen, sind wir nicht gekommen. Die Naturforschung wartet auf denjenigen, der wohl eher in den Spuren von Lamarck und Goethe schreiten wird, als in jenen von Darwin.

Der Darwinismus hemühte sich neben jenen Erklarungen durch Zuchtwahl, Auslese, Kampf ums Dasein durch den Entwicklungsgedanken, dem auch die heutige Naturwissenschaft unheirt folgt, die Fragestellung vom Wesentlichen unwissentlich abzulenken. Daß die Entwicklung eines Automohils von den Rohmaterialien his in alle einzelnen Formungen und Zusammensetzungen heschriehen wird (Emhryologie, Ontogenese) oder die Erfindungsgeschichte eines sich forthewegenden Wagens historisch mit noch so vielen Zwischengliedern (Palaontologie — Missing links), gibt ein Verstandnis für das Fertigprodukt auch am laufenden Band nebst seinen Fehlleistungen (Mißbildungen), würde aber in der Technik nur als eine Scheinlösung des Prohlems angesehen werden. Kennt man in einer Fahrik jede Maschine, die Rohstoffe und die Fertigfabrikate, die Leistung jedes Arbeiters und Direktors, dann ist die Fabrik noch nicht verstanden, sofort aber, wenn man weiß, welchem Zwecke sie dient, wofur die ganze Konstruktionsleistung des Werks gedacht ist.

Lehrbuch der inneren Medizin. Von G. von Bergmann-Berlin (mit F. Stroehe-Berlin), R. Doerr-Basel, H. Eppinger-Köln, Fr. Hiller-Munchen, G. Katach-Greifswald, L. Lichtwitz-Altona (mit A. Renner-Altona), P. Morawitz-Leipzig, A. Schittenhelm-Kiel (mit E. Hayer-Kiel), R. Siebeck-Heidelherg, R. Straehelin-Basel, W. Stepp-Breslau, H. Straub-Göttingen, S. J. Thannhanser-Freiburg i. Br. In zwei Banden. Mit 276 Abbildungen. I. Band: X, 893 Seiten; II. Band: XIII, 783 Seiten. 1931.

Entstehung, Erkennung und Behandlung innerer Kranksheiten. Von Dr. Ludoll Krehl, Professor in Heidelberg.

Band I. Die Entstehung Innerer Krankheiten; Pathologische Physiologie, Vierzehnte Auflage, XII, 716 Seiten. 1932. RM 39.60; gebunden RM 42.— Band II: Die Erkennung innerer Krankheiten. Zweite Auflage. X, 197 Seiten. 1932. RM 14.80 Band III: Die Behandlung innerer Krankheiten. In Vorbereitung.

Methodenlehre der therapeutischen Untersuchung. Von Paul Martini, Professor der Medizin, Direktor der Medizinischen Klimik der Universitat Bonn. Mit 9 Abbildungen. VII, 69 Seiten. 1932. RM 4 50

Die unmittelbare Kranken; Untersuchung. Arztliches Sehen, Hören nnd Fuhlen von Paul Martial, Professor der Medizin, Direktor der Medizinischen Klinik der Universität Bonn. Mit 85 Abhildungen im Text. VIII, 248 Seiten. 1987.

Grundrif, der inneren Medizin. Von Dr. A. von Domarus, Direktor der Inneren Abteilung des Stadtischen Krankenhauses Berlin: Weißensee. Sech ste, verbesserte Auflage. Mit 63 zum Teil farbigen Abbildungen. XI, 670 Seiten 1932.

Therapie innerer Krankheiten. Von Gehemem Medizinalrat Professor Dr. Alfred Goldscheider. Zweite Auflage. (Bildet Band Xfff der "Rachbücher für Árzte", herausgegeber von der Schriftleitung der "Klinischen Wochenschrift") VIII, 439 Seiten. 1931.

Unspezifische Therapie nnd naturliche Abwehrvorgange. Von Dr. Ferdmand Hoff, Privatdosent für Innere Medizin an der Universität Erlangen Mit 15 Abbildungen. V, 123 Seiten. 1930.

Prophylaxe und Therapie der Infektionskrankheiten und Idiosynkrasien mif spezifischen und unspezifischen Mitteln. Von Dr. phil. et med. Bruno Busson, a. o. Universitatsprofessor, Vorstand der bundesstsatlichen Kontrollstelle im Serotherapeutischen Institut in Wien. IX, 237 Seiten. 1932

Auf alle vor dem 1. Juli 1931 erschienenen Bücher des Verlages Julius Springer. Berlin, wird ein Notinehlaß von 10% gewahrt



Die konstitutionelle Disposition zu inneren Krankheiten.

Von Professor Dr. Julius Bauer, Wien. Dritte, vermehrte und verbesserte Auflage. Mit 69 Abbildungen. XII, 794 Seiten. 1924. RM 40.—; gebunden RM 42.—*

Innere Sekretion. Ihre Physiologie, Pathologie and Klinik. Von Professor Dr. Julius Baunr, Wien. Mit 56 Abbildangen. VI, 479 Seiten. 1927.

RM 36 .- ; gebunden RM 39 .- *

Lehrbuch des Stoffwechsels und der Stoffwechselkranks

heifen. Von Dr. med. et phil. S. 1. Thannhaurer, o. ö. Professor der Medizin, Direktor der Medizinischen Klinik der Medizinischen Akademie Düsseldorf. Mit 91 teils farbigen Abbildungen im Text. XX, 741 Seiten. 1929.

RM 56.80; gebuuden RM 59.80°

Die Krankheiten des Stoffwechsels und ihre Behandlung.

Von Professor Dr. E. Grafe, Direktor der Medizinischen und Nervenklinik der Universität Würzburg. (Bildet Band XIV der "Fachbücher für Ärzte", herausgegeben von der Schriftleitung der "Klinischen Wechenschrift".) Mit 34 Abbildungen und 56 Tabellen. XI, 519 Seiten. 1931. Gebunden RM 29.60*

- Klinische Chemie. Von Professor Dr. med. L. Lichtwitz, Ärztlicher Direkter am Stadtischen Krankenhaus zu Altona. Zweite Auflage. Mit 52 Abbildungen. VIII, 672 Seiten. 1930. RM 47.—; gebunden RM 49.80*
- Die Krankheiten des Magens und Darmes. Ven Dr. Knud Faber,
 o. Professor an der Universität Kopenhagen. Ans dem Danischen übersetzt von
 Professor Dr. H. Scholz- Königsberg i. Pr. (Bildet Band X der "Fachbücher
 für Ärzte", herausgegeben von der Schriftleitung der "Klinischen Wochenschrift".)
 Mit 70 Abbildungen. V, 284 Seiten. 1924. Gebunden RM 16.—
- Blufkrankheiten und Blufdiagnostik. Lehrbuch der klinischen Hamatologie. Von Dr. med. Offo Naegell, LL. D. b. c., o. Professor der Inneren Medizin an der Universität Zürich und Direktor der Medizinischen Universitätsklinik. Fünfte, vollkommen neubearbeitete und erweiterte Auflage. Mit 104 zum größen Teil farbigen Abbildungen. XVII, 704 Setten. 1931.

RM 86 .- ; gebnnden RM 89.60*

- Die Krankheiten des Herzens und der Gefäfte. Von Dr. Ernt Edens, a. o. Professor an der Universitat Munchen. Mit 239 zum Teil farbigen Abbildungen. VIII, 1057 Seiten. 1929. RM 66.—; gebunden RM 69.—*
- Lebensnerven und Lebenstriebe. Dritte, wesentlich erweiterte Auflage des "Vegetativen Nervensystems". In Gemeinschaft mit Fachgelehrten dargestellt von Dr. L. R. Müller, Professor der Inneren Medizin, Vorstand der Inneren Klinik in Erlangen. Mit 636 zum Teil farbigen Abbildungen und 2 farbigen Tafeln. XII, 991 Seiten. 1931. RM 98.—; gebunden RM 99.80*

^{*} Auf alle vor dem 1. Juli 1931 erschienenen Bücher wird ein Notnachiaß von 10 % gewährt.

